Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/004476

International filing date: 14 March 2005 (14.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-076061

Filing date: 17 March 2004 (17.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 12 May 2005 (12.05.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

15. 3. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月17日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-076061

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

番号
The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

J P 2 0 0 4 - 0 7 6 0 6 1

出 願 人
Applicant(s):

株式会社林原生物化学研究所

The second of

2005年 4月20日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】

特許願 10105701

【整理番号】 【あて先】

特許庁長官 今井 康夫 殿

【国際特許分類】

A61K 7/00 A61K 9/14 A61K 31/375

【発明者】

【住所又は居所】

岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【氏名】

草野 創

【発明者】

【住所又は居所】

岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【氏名】

高取 正人

【発明者】

【住所又は居所】

岡山県岡山市下石井1丁目2番3号 株式会社林原生物化学研究

所内

【氏名】

大賀 則夫

【特許出願人】

【識別番号】

000155908

【氏名又は名称】

株式会社林原生物化学研究所

【代表者】

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

035736

【納付金額】

21,000円

林原 健

【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】

明細書 1 図面 1

【物件名】 【物件名】

要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

担体に、ビタミン配糖体から選ばれる何れか1種又は2種以上を担持せしめた機能性粉体

【請求項2】

ビタミン配糖体が、ビタミンA配糖体、ビタミンB配糖体、ナイアシン配糖体、パントテン酸配糖体、アスコルビン酸配糖体、ビタミンE配糖体、ビタミンP配糖体、これらの塩類、或いは、これらの誘導体から選ばれる何れか1種又は2種以上であることを特徴とする請求項1記載の機能性粉体。

【請求項3】

ビタミンP配糖体が、ケルセチン配糖体、ヘスペレチン配糖体、ナリンゲニン配糖体、エスクリン配糖体及びエスクレン配糖体から選ばれる何れか1種又は2種以上であることを特徴とする請求項2記載の機能性粉体。

【請求項4】

アスコルビン酸配糖体が、L-アスコルビン酸 2 - グルコシト* であることを特徴とする 請求項 2 記載の機能性粉体。

【請求項5】

担体が、糖質、タンパク質及び合成ポリマーから選ばれる何れか1種又は2種以上であることを特徴とする請求項1乃至4の何れかに記載の機能性粉体。

【請求項6】

糖質が、アセチルセルロース、セルロース、澱粉、加工澱粉、アルギン酸、アガロース、 寒天、キチン及びキトサンから選ばれる何れか1種又は2種以上である請求項5記載の機 能性粉体。

【請求項7】

タンパク質が、シルク、フィブロイン、ゼラチン及びカゼインから選ばれる何れか1種又は2種以上であることを特徴とする請求項5記載の機能性粉体。

【請求項8】

合成ポリマーが、ナイロン、ポリエチレン、ベンゾグアナミン、四弗化エチレン、ジスチレンベンゼンピンホール及びポリアミド高分子から選ばれる何れか1種又は2種以上であることを特徴とする請求項5記載の機能性粉体。

【請求項9】

担体の形態が、球状、多孔性球状、板状、或いは繊維状の何れか1種又は2種以上である 請求項5乃至8の何れかに記載の機能性粉体。

【請求項10】

請求項1乃至9の何れかに記載の機能性粉体を含有することを特徴とする皮膚外用剤。

【請求項11】

機能性粉体と共に、皮膚外用剤として製剤学的に許容される1種又は2種以上の物質を含有することを特徴とする請求項10記載の皮膚外用剤。

【請求項12】

皮膚外用剤として製剤学的に許容される物質が、機能性粉体以外の粉体、血行促進作用を有する物質、抗炎症作用を有する物質、抗菌作用を有する物質、保湿作用を有する物質、 美白作用を有する物質、乳化作用を有する物質、紫外線吸収作用を有する物質、紫外線散 乱作用を有する物質、収斂作用を有する物質、抗シワ作用を有する物質、細胞賦活作用を 有する物質、経皮吸収促進作用を有する物質及び/又は油脂類から選ばれる何れか1種又 は2種以上であることを特徴とする請求項11記載の皮膚外用剤。

【請求項13】

機能性粉体以外の粉体が、タルク、カオリン、セリサイト、白雲母、合成雲母、紅雲母、 黒雲母、リチア雲母、バーミキュライト、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム、珪ソウ土 、ケイ酸マグネシウム、ケイ酸カルシウム、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸バリウム、ケイ 酸ストロンチウム、タングステン酸金属塩、αー酸化鉄、水和酸化鉄、シリカ、ヒドロキ シアパタイト、 α ーマルトトリオシル α , α ートレハロース、デキストリン、ナイロンパ ウダー、ポリエチレンパウダー、ベンゾグアナミンパウダー、四弗化エチレンパウダー、 ジスチレンベンゼンピンホールポリマーパウダー、ポリアミド高分子パウダー、寒天パウ ダー、アガロースパウダー、アルギン酸パウダー、澱粉、加工澱粉、セルロースパウダー 、キチンパウダー、キトサンパウダー、シルクパウダー、カゼインパウダー、ゼラチンパ ウダー、酸化チタン、酸化亜鉛、酸化鉄(ベンガラ)、チタン酸鉄、黄酸化鉄、黄土、マ ンゴバイオレット、コバルトバイオレット、酸化クロム、水酸化クロム、コバルトチタン 酸、群青、紺青、酸化チタンコーテッド雲母、酸化チタンコーテッドオキシ塩化ビスマス 、オキシ塩化ビスマス、酸化チタンコーテッドタルク、魚鱗箔、着色酸化チタンコーテッ ド雲母、アルミニウム、カッパー、担体に着色料を担持せしめた粉体から選ばれる何れか 1種又は2種であることを特徴とする請求項12記載の皮膚外用剤。

【請求項14】

着色料の担体が、糖質、タンパク質及び合性ポリマーから選ばれる何れか1種又は2種以 上であることを特徴とする請求項13記載の皮膚外用剤。

【請求項15】

着色料が、シコニン誘導体、クチナシ色素、ベニバナ色素、赤ビート色素、コチニール色 素から選ばれる何れか1種又は2種以上であることを特徴とする請求項13又は14記載 の皮膚外用剤。

【請求項16】

皮膚外用剤として製剤学的に許容される物質が、単糖類、二糖類、オリゴ糖類、糖アルコ ール類から選ばれる何れか1種又は2種以上であることを特徴とする請求項11乃至15 の何れかに記載の皮膚外用剤。

【請求項17】

単糖類、オリゴ糖類、糖アルコール類が、 α , α ートレハロース、 α 、 β ートレハロース 、ソルビトール、マルチトール、マルトトリイトール、マルトテトライトール、α, αー トレハロースの糖質誘導体及び環状四糖から選ばれる何れか1種又は2種以上であること を特徴とする請求項16記載の皮膚外用剤。

【請求項18】

化粧品、医薬部外品、又は、医薬品の何れかである請求項10乃至17の何れかに記載の 皮膚外用剤。

【請求項19】

日焼け止めオイル、日焼け止めローション、日焼け止めクリーム、クリーム、乳液、化粧 水、ローション、化粧油、頭髪用化粧品、染毛料、香水、練香水、粉末香水、パウダー、 パック、ファンデーション、白粉、口紅、リップクリーム、頬紅、アイシャドー、アイラ イナー、マスカラ、眉墨、爪クリーム、爪エナメル、シャンプー、リンス、ヘアトリート メント、ヘアカラー、石鹸、浴用剤、歯磨、マウスウオッシュの何れかであることを特徴 とする請求項10乃至18の何れかに記載の皮膚外用剤。

【請求項20】

粉末、半固型、固型、又は固型粉末の何れかであることを特徴とする請求項10乃至19 の何れかに記載の皮膚外用剤。

【書類名】明細書

【発明の名称】機能性粉体

【技術分野】

[0001]

本発明は、ビタミンA、ビタミンB、ナイアシン、パントテン酸、アスコルビン酸(ビタミンC)、ビタミンE、ビタミンPなどのなどのビタミン類或いはこれらの誘導体を配糖化したビタミン配糖体から選ばれる何れか1種又は2種以上を、糖質などの担体に担持せしめた機能性粉体、及び、この機能性粉体を含有せしめた皮膚外用剤に関するものである。

【背景技術】

[0002]

ビタミンA、ビタミンB、ナイアシン、パントテン酸、アスコルビン酸(ビタミンC) 、ビタミンE、ビタミンP、などのビタミン類は、酸化防止作用、毛細血管補強作用、血 圧降下作用、毛細血管強化作用、血圧降下作用、血中コレステロール値改善作用、抗アレ ルギー作用、皮膚や粘膜の健康維持、視力の維持、代謝の改善、或いは、美白作用などを 有することが知られており、その機能性から、食品添加物として注目され、次第にその利 用が拡大しつつある。また、化粧品の分野では安全性、安定性、機能性に優れた天然物へ の指向性が高まっており、これらの物質或いはそれを含有する組成物を種々の製品に応用 しようとする商品開発動向が見受けられる。これらのビタミン類やその誘導体(以下、本 明細書中では、ビタミン類とその誘導体とを併せて、「ビタミン類」という場合がある) を配糖化したビタミン類の配糖体(以下、本明細書中では、配糖化したビタミン類を総称 して「ビタミン配糖体」という場合がある。)は、配糖化前の各々の物質が有する各種の 生理活性や紫外線吸収作用などの物理化学的な特性(以下、本明細書では、生理活性及び 物理化学的特性を併せて「機能」ということがある。)を保持しながら、配糖化前の物質 に比して、格段に高い水溶性或いは安定性を示し、且つ、安全性に優れた物質である。こ れらのビタミン配糖体の利用形態は、その水溶性の高さや安定性の高さを活用したものが 主に提案されている(例えば、特許文献1乃至5参照)。

[0003]

また、粉末、固型或いは固型粉末の形態の皮膚外用剤への利用の場合においても、ビタ ミン配糖体を配合する場合には、粉末のままで配合しようとする提案は見受けられず、例 えば、特許文献6に開示されているように、口紅の製造は、ビタミンP配糖体の一つであ る糖転移へスペリジンを含有する水相と油成分を混合、乳化して油中水型の製剤とする方 法が用いられている。このように、ビタミン配糖体を皮膚外用剤に配合する場合は、その 水溶液を使用するのが一般的である。これらのビタミン配糖体が粉末形態で利用されない 理由の一つに、これらの粉末をそのままの状態で他の粉体と混合して皮膚外用剤に配合す る場合には、均一な分散が困難であり、均質な製品に仕上りにくいという製造品質上の問 題がある。また、脂溶性ビタミンの場合には、そのままでは粉末化できない場合もある。 さらに、これらのビタミン類の所期の機能を発揮させるためには、製品によっては溶液状 で使用する場合に比べてかなり多めの配合が必要となり、化粧品としての使用感を損ねる 場合や、、水や汗により化粧崩れが起きやすいなどの問題がある。このような、比較的少 量の物質を粉体のまま配合した、固型の皮膚外用剤としては、フェノール化合物をシルク パウダーに結合させてシルクパウダーのもつ紫外線吸収効果を増強した粉体を、紫外線吸 収剤として含有する皮膚外用剤が提案されているものの(特許文献7参照)、該方法では 、ビタミン配糖体を、その機能が発揮しうる程度の濃度で、且つ、効率良く、担体に担持 せしめるには依然として問題があった。

[0.004]

また、従来の粉末、固型、或いは、固型粉末の形態の化粧料は塗布後、粉末が皮脂を吸収するため、皮膚が荒れてカサツクという欠点を有していた。このような問題点を解決するために、多量の油分を配合するという試みや、グリセリン、キシリトール、ソルビトール、ポリエチレングリコール等の各種糖アルコールなどのポリオールやピロリドンカルボ

ン酸等の各種アミノ酸類などの保湿剤や高級アルコール、高級脂肪酸、エステル油、ラノリン等のエモリエント剤等を配合するという試みがなされてきた。しかし、これらを使用するといずれもベタ付き感が強く使用感および化粧持ちの著しく劣ったものとなり満足のいくものが得られなかった。これらの欠点を解決するために、例えば、特許文献8には、トレハロースを含有する、固型粉末化粧料が提案されている。しかしながら、これらの特許文献には、ビタミン配糖体を高濃度で、且つ、効率良く糖質などの担体に担持できること、また、これらの配糖体を担持した粉体を配合した皮膚外用剤は、何等記載されておらず、また、該皮膚外用剤が、これらのビタミン配糖体と担体とを混合しただけのものに比して、優れた紫外線の吸収作用、抗炎症作用、抗アレルギー作用、美白作用などのビタミン類の持つ機能を示し、且つ、その機能が、比較的長期間持続することについては、何ら、開示も示唆もされていない。

[0005]

【特許文献1】特開平3-58790号公報

【特許文献2】特開平3-7593号公報

【特許文献3】特開平4-13691号公報

【特許文献4】特開昭56-156299号公報

【特許文献5】特開平4-182413号公報

【特許文献6】特開2003-137734号公報

【特許文献7】特開2002-338942号公報

【特許文献8】特開平6-40845号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

本発明は、ビタミンA、ビタミンB、ナイアシン、パントテン酸、アスコルビン酸(ビタミンC)、ビタミンE、ビタミンPやこれらの誘導体を配糖化したビタミン配糖体から選ばれる何れか1種又は2種以上を、糖質などの担体に担持せしめた機能性粉体を提供することを第一の課題とし、この機能性粉体を含有し、これらビタミン類の有する機能を効果的に発揮する、使用感に優れた皮膚外用剤を提供することを第二の課題とするものである。

【課題を解決するための手段】

[0007]

本発明者らは、ビタミン類を均質に、粉末、固型、固型粉末などの形態の皮膚外用剤に配合する方法について鋭意研究した。その結果、ビタミン配糖体から選ばれる何れか1種又は2種以上が、糖質などの担体に、高濃度で、且つ、効率よく、担持せしめることができ、且つ、このビタミン配糖体を担持した粉末(以下、本明細書では「機能性粉体」という場合がある)が、皮膚外用剤に、容易に均質に配合できること、さらには、この機能性粉体を含有せしめた皮膚外用剤が、ビタミン配糖体の持つ機能を、これらのビタミン配糖体を担体に担持せずに配合した場合に比して、長期間発揮することを新たに見いだし、本発明を完成した。

【発明の効果】

[0008]

ビタミン配糖体から選ばれる何れか1種又は2種以上を、糖質などの担体の表面に担持せしめた本発明の機能性粉体は、粉末、固型、或いは、固型粉末の形態の皮膚外用剤に、粉体のままで容易に、且つ、均質に含有せしめることが可能となり、ビタミン配糖体の適用範囲を拡大することができる。また、本発明の機能性粉体を皮膚外用剤に含有せしめた場合には、糖質などの担体に担持したビタミン配糖体が、直接、或いは、徐放的に担体から遊離して肌に接触するので、これらの物質の持つ、紫外線の吸収作用、抗酸化作用や抗炎症作用をはじめとするビタミン類の作用が、長時間持続し、皮膚の代謝が改善され、日焼けなどによる炎症やアレルギーに起因する、肌のあれやシミの発生が抑制されることはもとより、皮膚の炎症やアレルギー反応が抑制され、皮膚の老化が抑制されることから、

小皺、表情皺、たれ、シミ、クスミなどの発生も抑制され、ハリのある自然肌を持続させ ることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0009]

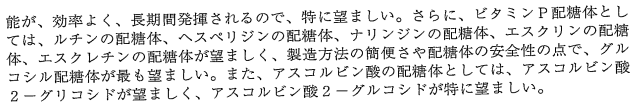
本発明でいうビタミン類とは、配糖化できるビタミン或いはその誘導体であれば何れで もよく、例えば、ビタミンA、ビタミンB、ナイアシン、パントテン酸、アスコルビン酸 (ビタミンC)、ビタミンE、ビタミンPやこれらの塩類、或いは、これらの誘導体など をいう。また、本発明でいうビタミンBとは、ビタミンB $_1$ 、ビタミンB $_2$ 、ビタミンB 6 などのビタミンB群に属するビタミンやその塩類をいう。また、ビタミンEとは d - δ ートコフェロールや d 1 - α - トコフェロールなどをいい、その誘導体とは酢酸 d 1 - α ートコフェロール、リノール酸 d l - α - トコフェロール、ニコチン酸 d l - α - トコフ エロール、コハク酸 d 1 - α - トコフェロールなどをいい、例えば、特開平7-1182 87公報などに開示されたクロマノール化合物などもこれに含まれる。本発明でいうビタ ミンP或いはその誘導体とは、ケルセチン、ヘスペレチン、ナリンゲニン或いはエスクレ チンの構造を有する物質であって、これらの物質の持つ、機能を保持し、且つ、配糖化で きる物質であれば、特に制限はなく、具体的には、ルチン、ヘスペリジン、ナリンジン、 エスクレチン、エスクリンなどをいう。

[0010]

本発明で使用するビタミン配糖体は、上記のビタミン類にグリコシル基が1個又は2個 以上結合したものであって、そのままで、或いは、酵素などにより分解されるなどして、 ビタミンの機能を発揮できるものをいい、グリコシル基の種類や結合位置、結合様式は問 わない。また、その由来や製法は問わず、発酵法、酵素法、有機合成法などにより製造さ れたものでもよく、市販されているビタミン配糖体、或いは、これらのビタミン配糖体を 含む組成物を使用することも随意である。これらのビタミン配糖体或いはビタミン配糖体 を含む組成物は、例えば、ビタミン類或いはこれを含む組成物と、以下に示す糖転移活性 を有する酵素の基質となる適当な糖質とを含む溶液に、シクロマルトデキストリングルカ ノトランスフェラーゼ(E.C.2.4.19、以下、「CGTase」と略記する場合 もある。)、 α - グルコシダーゼ、 α - アミラーゼ、 β - ガラクトシダーゼ、 α - ガラク トシダーゼ、リゾチーム、リパーゼなど酵素を作用させて、αーDーグルコピラノシル基 、eta-ガラクトピラノシル基、eta-D-キトサミニル基などのグリコシル基を転移した配 糖体を製造すればよい。これらの方法により得られる反応液は、ビタミン配糖体を含有す る溶液として、そのままで、或いは、部分精製、高純度に精製、結晶化して、さらには、 これらを乾燥、粉末化して使用することも随意である。具体的には、例えば、同じ出願人 が、特許文献1乃至4や特開平3-139288号公報などで開示した酵素法により、ル チン、ヘスペリジン、ナリンジン、エスクリン、アスコルビン酸、或いは、これらの物質 を含有する組成物と、澱粉やデキストリンなどの澱粉の部分加水分解物とを含む溶液に、 CGTaseなどの糖転移活性を有する酵素を作用させて、これらの物質に、グルコース が1分子又は2分子以上結合した、 α - グリコシルルチン、 α - グリコシルへスペリジン 、 lpha ーグリコシルナリンジン、 lpha ーグリコシルエスクリン、 lpha ーグリコシルーlpha ーアスコ ルビン酸などの糖転移物を調製することができる。この製造方法は、豊富で安価な澱粉質 やその部分加水分解物などを原料として、比較的簡単な製造設備で、高効率かつ安価に目 的とする物質を製造できることから、工業的に有利に利用できる。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

本発明でいう機能性粉体とは、上記ビタミン配糖体やこのビタミン配糖体の誘導体から 選ばれる何れか1種又は2種以上を、糖質などの担体に担持せしめた粉末であって、これ らのビタミン類の持つ、抗炎症作用、抗アレルギー作用、血管の強化作用、血流の改善作 用、美白作用などの機能を保持しているものをいう。なかでも、ビタミンPの配糖体やア スコルビン酸の配糖体を担持した機能性粉体は、ビタミンP配糖体やアスコルビン酸配糖 体が、水溶性も高く、高濃度で、且つ、高効率で、糖質などの担体に担持せしめることが でき、また、これらのビタミン配糖体を担体に担持せずに配合した場合に比して、その機



[0012]

本発明の機能性粉体の調製方法は、ビタミン配糖体を、糖質などの担体に担持せしめることができる方法であれば、特に制限はなく、公知の方法が利用できる。例えば、水やアルコールなどの溶媒中で、糖質などの担体を分散した状態に保ち、これに、ビタミン配糖体の何れか1種又は2種以上を溶解し、所定の温度で一定時間撹拌して吸着反応せしめた後、遠心分離、濾過、沈殿などの適宜の方法により、溶媒から、これらの機能性粉体を分離し、乾燥するか、或いは、さらに、この分離した機能性粉体を溶媒により洗浄した後、乾燥して機能性粉体を調製すればよい。なお、この機能性粉体は、使用目的によっては、分離や乾燥工程を経ることなく、そのまま皮膚外用剤用の製剤、或いは、皮膚外用剤の製造に使用することも随意である。

$[0\ 0\ 1\ 3\]$

また、本発明の機能性粉体は、ビタミン配糖体と共に、シアニン系、スクアリリウム系、ピリリウム系、スチリル系、メロシアニン系、ローダシアニン系、オキソノール系、クマリン系、キナクリドン系、アンスラキノン系、ポリアゾ系、ベンズイミダゾロン系、ポリアゾ系、ベンズイミダゾロン系、ポリアゾ系、ベンズイミダゾロン系、アントラキノン系、アントシアニン系、カルコン系、カルテノイド系、その他の天然又は合成着色料から選ばれる1種又は2種以上を担持せしめることも随意である。さらに、ケルセチン配糖体及び/又はヘスペレチン配糖体のように、有色のビタミン配糖体とこれらの着色料を組み合わせた場合には、着色料のもの色調の調節にも有利に利用できる。この着色料の色調の調節能は、前記着色料或いはこれをを担体に担持せしめた粉末と、有色のビタミン配糖体を担持せしめた機能性粉体とを、配合した場合にも、効果的に発揮される。

[0014]

本発明で使用される天然着色料としては、例えば、ベニバナ色素、クチナシ色素、シコン色素、コチニール色素、ウコン色素、紅麹色素、ビート色素、ラック色素、アカネ色素、シソ色素、アカキャベツ色素、アカダイコン色素、ムラサキイモ色素、エルダーベリー色素、ブルーベリー色素、トウガラ色素、アナトー色素、スピルリナ色素、カカオ色素、タマリンドウ色素、カキ色素、コウリャン色素、カラメル色素などを挙げることができる。また、これらの着色料を担持した粉体の調製に使用する担体に、特に制限はなく、例えば、後述する本発明の機能性粉体の調製に使用する担体を使用することも随意である。

[0015]

本発明の機能性粉体における、ビタミン配糖体の担体への担持量は、個々のビタミン配糖体に応じて、通常の測定方法で測定すればよく、その測定結果から判断して不足の場合には繰り返し吸着操作を行い調整すればよい。例えば、ケルセチン配糖体、ヘスペレチン配糖体及び/又はナリンゲニン配糖体の場合には、色価($E^{1~8}$)測定により、その担持量を求めることができる。また、例えば、アスコルビン酸配糖体の担体への担持量は、担体から、溶媒を用いてアスコルビン酸配糖体を抽出し、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)を用いて定量すればよい。従って、本発明に用いられる担体は使用する溶媒に不溶性か難溶性のものが好適に用いられる。また、吸着性が弱い場合には、常法により適当な金属化合物などを用いて媒染法により担持させることも随意である。なお、本明細書でいう色価($E^{1~8}$)とは、ケルセチン配糖体、ヘスペレチン配糖体又はナリンゲニン配糖体の1質量%(以下、本明細書では、特に断らない限り、「質量%」を単に「%」と表記する。)分散液の、各々の物質の極大吸収波長における吸光度値をいう。

[0016]

本発明の機能性粉体の調製に好適な担体としては、ビタミン配糖体を担持できるものならば、特に制限はなく、例えば、アセチルセルロース、セルロース、澱粉、加工澱粉、ア

ガロース、寒天、アルギン酸、キトサン、キチン、アガロース、寒天などの糖質の粉末、シルク、フィブロイン、コラーゲン、ゼラチン、カゼインなどの蛋白質の粉末や、これらの誘導体の粉末、ハイドロキシアパタイト、シリカ、カオリンなどの無機粉末、さらには、ナイロン、ポリエチレン、ベンゾグアナミン、四弗化エチレン、ジスチレンベンゼンピンホールポリマー、ポリアミド高分子などの合成高分子ポリマーの粉末(以下、本明細書では機能性粉末の担体として使用する粉末を「パウダー」という場合がある。)などを挙げることができ、なかでも、天然素材である点から、糖質や蛋白質の粉末が好ましく、さらには、酸、アルカリ、熱などに対する安定性の点から、糖質が望ましく、吸着効率の点でセルロースの粉末が最も望ましい。また、これら担体の形状についても特に制限はなく、球状、多孔性球状、板状、繊維状などのものが使用され、できるだけ少量の吸着物質で所望の作用効果を得るには球状が望ましい。

[0017]

本発明の機能性粉体の平均粒子径は、機能性粉体の機能を妨げない限り、通常、皮膚外用剤に使用される粉体類の粒子径の範囲内であれば、特に制限はなく、これを配合した皮膚外用剤の使用感の点からすると、 0.01μ m $\sim30\mu$ m程度のものであれば良く、 0.1μ m $\sim20\mu$ mのものが望ましく、 2μ m $\sim10\mu$ m程度のものが特に望ましい。

[0018]

本発明でいう担持とは、糖質などの担体表面(多孔性の糖質の場合にはその内部を含む)に、ビタミン配糖体が、主に疎水結合やイオン結合などの比較的弱い力で結合したものをいい、粘着や、化学結合により結合したものや、それらの結合が混在するものも含む。

[0019]

また、ビタミン配糖体の担体への担持量は、皮膚外用剤への作用効果と使用感の点からすると、それらの合計量が、機能性粉体の総質量に対して $0.01\%\sim30\%$ であり、 $0.1\%\sim20\%$ の範囲が好ましく、 $1\%\sim15\%$ の範囲が特に好ましい。担持量が0.01%未満では、所望の結果を得ることができず、また、30%を越えると、担持させる際の作業効率の低下や、これを配合した皮膚外用剤の剤形により使用感に問題がでる場合がある。

[0020]

このようにして調製された機能性粉体は、ビタミン配糖体が、担体表面に均一に担持されており、これらのビタミン配糖体の耐溶剤性、特に耐水性、さらには耐熱性、吸光などの特性が大きく改善され、その効果は、担体として糖質を使用した場合に特に顕著となる。これは、担体の構造と、これに担持せしめたビタミン配糖体の構造が、類似する部分があることが一因と考えられる。しかも、糖質などの担体は、保湿性を有することからこれらの機能性粉体は、皮膚外用剤の保湿剤として使用することも有利に利用できる。また、例えば、ケルセチン配糖体、ヘスペレチン配糖体、ナリンゲニン配糖体及び/又はアスコルビン酸配糖体のように、紫外部に吸収を持つビタミン配糖体を担持せしめた機能性粉体は、紫外線吸収剤として有利に利用でき、ケルセチン配糖体やヘスペレチン配糖体のように、可視部にも吸収を有しているビタミン配糖体を嘆じせしめた機能性粉体は、他の顔料や色素等の着色料と組み合わせることにより、皮膚外用剤の持つ色調の調整に利用することも随意である。

[0021]

本発明の機能性粉体は、そのままで、或いは、必要に応じて、皮膚外用剤として製剤学的に許容される成分を 1 種又は 2 種以上配合してなる皮膚外用剤用の添加剤の形態で、皮膚外用剤に配合することができる。この添加剤に使用する皮膚外用剤として製剤学的に許容される成分としては、後述する皮膚外用剤に使用される物質であれば、特に制限はないが、例えば、還元性糖質、非還元性糖質、糖アルコール、水溶性多糖、合成高分子ポリマー、抗酸化作用を有する物質及び乳化作用を有する物質などを挙げることができる。 なかでも、 α , α - トレハロースや、同じ出願人による特開平 7 - 1 4 3 8 7 6 号公報、特願2000-305821号明細書などに開示された α - グルコシル α , α - トレハロース、、 α - マルトシル α , α - トレハロース。

どの α , α ートレハロースの糖質誘導体及びこの糖質誘導体を含有する糖質(以下、併せ て「 α , α ートレハロースの糖質誘導体」という場合がある。)は、ビタミン配糖体の劣 化を抑制する作用が強く、また、粉体の固結を防止し、吸湿抑制作用も強いので、特に望 ましい。このようにして調製した皮膚外用剤用の添加剤は、本発明の機能性粉体単独の場 合よりも、保存や移送持における、機能性粉体の機能低下や固結が防止されるという特徴 がある。

[0022]

本発明の機性粉体、或いは、これを含有する皮膚外用剤用の添加剤の、皮膚外用剤への 配合量は、ビタミン配糖体やこれらの誘導体のもつ機能を発揮できる量であれば、特に制 限はなく、発揮される機能の程度と使用感の良さの点からいえば、通常、皮膚外用剤の総 質量に対して、該機能性粉体として合計で $0.01 \sim 20\%$ 、好ましくは $0.1 \sim 10\%$ 、より好ましくは0.5%~10%となるようにすればよい。

[0023]

本発明の皮膚外用剤を製造する場合、本発明の機能性粉体或いはこれを含有する皮膚外 用剤用の添加剤は、対象とする皮膚外用剤に原料の段階から製品の段階に至るまでの適宜 の工程で含有せしめることができる。その具体的な方法としては、例えば、混和、混捏、 溶解、融解、分散、懸濁、乳化、逆ミセル化、浸透、晶出、散布、塗布、噴霧、注入、浸 漬、固化などの公知の方法が適宜に選ばれる。また、これらの方法は、単独で、或いは 2 種以上を、適宜組み合わせることも随意である。

[0024]

本発明でいう皮膚外用剤として製剤学的に許容される成分とは、下記で述べる皮膚外用 剤に配合が可能な成分で、且つ、本発明の機能性粉体の機能を阻害しないものであれば、 特に制限はなく、例えば、機能性粉体以外の粉体、血行促進作用を有する物質、抗炎症作 用を有する物質、抗菌作用を有する物質、保湿作用を有する物質、美白作用を有する物質 、紫外線吸収作用を有する物質、紫外線散乱作用を有する物質、乳化作用を有する物質、 収斂作用を有する物質、抗シワ作用を有する物質、細胞賦活作用を有する物質、経皮吸収 促進作用を有する物質及び/又は油脂類などをいう。これらの成分は、本発明の皮膚外用 剤、或いは、皮膚外用剤用の添加剤へ、その何れか1種又は2種以上を配合することがで き、同じ作用効果を有する複数の物質を、同時に配合することも随意である。また、その 配合量についても、本発明の機能性粉体の機能を阻害せず、且つ、これらの成分が目的と する機能を発揮する限り、特に制限はなく、通常、皮膚外用剤に使用される程度の量を配 合すればよい。

[0025]

本発明でいう機能性粉体以外の粉体としては、例えば、タルク、カオリン、セリサイト 、白雲母、合成雲母、紅雲母、黒雲母、リチア雲母、バーミキュライト、炭酸マグネシウ ム、炭酸カルシウム、珪ソウ土、ケイ酸マグネシウム、ケイ酸カルシウム、ケイ酸アルミ ニウム、ケイ酸バリウム、ケイ酸ストロンチウム、タングステン酸金属塩、α-酸化鉄、 水和酸化鉄、シリカ、ヒドロキシアパタイトなどの無機粉末、 α , α ートレハロース、 α ,βートレハロース、αーマルトシルα,αートレハロース、αーマルトトリオシルα, α -トレハロースなどの α , α -トレハロースの糖質誘導体、その他の単糖類、二糖類、 オリゴ糖類、デキストリン、糖アルコール類、ナイロンパウダー、ポリエチレンパウダー 、ベンゾグアナミンパウダー、四弗化エチレンパウダー、ジスチレンベンゼンピンホール ポリマーパウダー、ポリアミド高分子パウダーなどの高分子ポリマーのパウダー、寒天パ ウダー、アガロースパウダー、アルギン酸パウダー、澱粉、加工澱粉、微結晶性セルロー スパウダー、キチンパウダー、キトサンパウダー、シルク、カゼイン、ゼラチンなどの蛋 白質からなる有機粉体や、これらの有機粉体にシコニン色素などのシコニン誘導体、クチ ナシ色素、ベニバナ色素、赤ビート色素、コチニール色素などの色素を担持させた、シコ ンパウダー、クチナシパウダー、ベニバナパウダー、赤ビートパウダー、オウニパウダー などの粉体(例えば、シコン色素を担持したシコンパウダーについては、特開平4-73 278号公報や特開平3-220267号公報を参照)、酸化チタン、酸化亜鉛などの無 機白色顔料、酸化鉄(ベンガラ)、チタン酸鉄などの無機赤色系顔料、黄酸化鉄、黄土な どの無機黄色系顔料、マンゴバイオレット、コバルトバイオレットなどの無機紫色系顔料 、酸化クロム、水酸化クロム、コバルトチタン酸などの無機緑色顔料、群青、紺青などの 無機青色系顔料、酸化チタンコーテッド雲母、酸化チタンコーテッドオキシ塩化ビスマス 、オキシ塩化ビスマス、酸化チタンコーテッドタルク、魚鱗箔、着色酸化チタンコーテッ ド雲母などのパール顔料、アルミニウムパウダー、カッパーパウダーなどの金属粉末顔料 およびそれらの疎水化処理物などの粉末などが挙げられる。これらの皮膚外用剤への配合 量は、本発明の機能性粉体の有する機能を阻害しない限り、特に制限はなく、通常、皮膚 外用剤の総質量中の0.0003%~95%、好ましくは0.01%~80%、より好ま しくは0.01%~75%である。

[0026]

本発明の皮膚外用剤に配合することのできる血行促進作用を有する物質としては、セン ブリ、ニンジン (オタネニンジン)、イチョウ、ショウガ、ニンニク、アシタバ、アルニ カ、ウイキョウ、エンメイソウ、オランダカシ、カミツレ、ローマカミツレ、カロット、 ゲンチアナ、ゴボウ、コメ、サンザシ、シイタケ、セイヨウサンザシ、セイヨウネズ、セ ンキュウ、タイム、チョウジ、チンピ、トウキ、トウニン、トウヒ、ブッチャーブルーム 、ブドウ、ボタンマロニエ、メリッサ、ユズ、ビワ、ヨクイニン、ローズマリー、ローズ ヒップ、チンピ、トウキ、モモ、アンズ、クルミ、スギナ、ショウブ根、アロエ、エンメ イソウ、ゲンチアナ、トウガラシ、ユズなどの植物に由来する物質、ヘスペリジン、糖転 移へスペリジン、ルチン、糖転移ルチン、アセチルコリン、塩化カルプロニウム、塩酸ジ フェンヒドラミン、 γ ーオリザノール、1 ーメントール、セファランチン、ビタミンE、 $d-\delta-$ トコフェロール、d1 $-\alpha-$ トコフェロール、酢酸d1 $-\alpha-$ トコフェロール、 リノール酸 d 1 - α - トコフェロール、ニコチン酸 d 1 - α - トコフェロール、コハク酸 $d l - \alpha -$ トコフェロール、ビタミンEニコチネートなどのビタミンE誘導体、ミノキシ ジル、ニコチン酸アミド、ノニル酸バニリルアミド、塩化カルプロニウム、炭酸ガスなど が挙げられる。これらの配合量は、本発明の機能性粉体の機能を阻害しない限り、特に制 限はなく、これら単独で、或いは、他の配合成分と併用した場合に、これらの物質のもつ 血行促進効果が発揮される量であればよく、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.001% ~ 5 %の範囲内であればよく、 $0.01\% \sim 2\%$ が望ましい。0.001%未満では効果 が期待できず、5%を超えて配合しても、それ以上の効果の増大は少ない。また、これら の物質を育毛剤の有効成分として使用する場合には、これらの物質のもつ育毛効果が発揮 される量であればよく、特に制限はないが、皮膚外用剤の総質量中の0.0001%~5 %の範囲内であればよく、0.002%~3%が望ましい。なお、本明細書でいう植物又 は植物由来成分とは、例えば、葉、茎、根、花、実、果実などの植物体そのものを破砕し たものや、エキス、精油、油脂、チンキなどのような、植物を溶媒などで処理して得られ る抽出物、それらを部分精製、或いは、高度に精製したものであってもよい。また、本発 明でいう血行促進作用を有する物質には、血管を拡張して血流の循環を改善する作用を有 するものに加えて、例えば、トウガラシチンキ、ショウキョウチンキ、カンチリスチンキ 、ノリル酸ワニルなどのように、局所刺激により、二次的に、局所の血流量を増加させる 物質も、当然、含まれる。

[0027]

抗炎症作用を有する物質としては、アラントイン、その誘導体であるアラントインアセ チルー d 1 ーメチオニン、アラントインクロルヒドロキシアルミニウム、アラントインジ ヒドロキシアルミニウム、アラントインポリガラクツロン酸など、グリチルレチン又はそ の誘導体であるグリチルレチン酸、グリチルリチン酸、グリチルレチン酸アラントイン、 グリチルレチン酸グリセリン、グリチルレチン酸ステアリル、ステアリン酸グリチルレチ ニル、3-サクシニルオキシグリチルレチン酸二ナトリウム、グリチルリチン酸ジカリウ ム、グリチルリチン酸モノアンモニウムなど、パントテン酸、パントテニルアルコール、 パントテニルエチルエーテル、アセチルパントテニルエチルエーテル、ベンゾイルパント テニルエチルエーテル、パントテン酸カルシウム、パントテン酸ナトリウム、アセチルパ

ントテニルエチルエーテル、安息香酸パントテニルエチルエーテルエステル、パンテチン などのパントテン酸の誘導体、ビタミンE、 $d-\delta-$ トコフェロール、 $dl-\alpha-$ トコフ エロール、酢酸 d 1 - α - トコフェロール、リノール酸 d 1 - α - トコフェロール、ニコ チン酸 d $1-\alpha$ ートコフェロール、コハク酸 d $1-\alpha$ ートコフェロールなどのビタミン E 誘導体、L-アスコルビン酸、L-アスコルビン酸2-グルコシドなどのL-アスコルビ ン酸グリコシド、L-アスコルビン酸グリコシドのアシル化誘導体、テトラヘキシルデカ ン酸アスコルビン酸、L-アスコルビン酸とトコフェロールがリン酸基を介して結合した アスコルビン酸ートコフェロールリン酸ジエステルL-アスコルビン酸硫酸エステル、ジ パルミチン酸アスコルビル、パルミチン酸アスコルビル、L-アスコルビン酸ステアリル 、リン酸L-アスコルビル、L-アスコルビン酸エチルやそれらのアシル化誘導体などの L-アスコルビン酸の誘導体及び/又はそれらのアルカリ金属或いはアルカリ土類金属の 塩、塩酸ピリドキシン、メントール、ビオチン、カンフル、テレピン油、酸化亜鉛、アズ レン、グアイアズレン及びその誘導体、メフェナム酸及びその誘導体、フェニルブタゾン 及びその誘導体、インドメタシン及びその誘導体、イブプロフェン及びその誘導体、ケト プロフェン及びその誘導体、εーアミノカプロン酸、ジクロフェナクナトリウム、ジフェ ンヒドラミン、トラネキサム酸及びその誘導体、デキサメタゾン、コルチゾン及びそのエ ステル、ヒドロコルチゾン及びそのエステル、プレドニゾン、プレドニゾロンなどの副腎 皮質ホルモン、抗ヒスタミン剤、エスクリンエスクレチン、エスクレチン配糖体、エイジ ツ、イブトラノオ、ウコン、オトギリソウ、オウバク、カンゾウ、キンギンカ、クレソン 、コンフリー、ゴカヒ、サルビア、シコン、シラカバ、テンチャ、チャ、トウキンセンカ 、ニワトコ、ホオウ、ムクロジ、ユーカリ、ブロッコリー、トウキ、ビワ、カミツレ、ヨ モギ、アロエ、ニンジン、アイ、オウバク末、ヨウバイヒ末、アセンヤク、アマチャ、ア ルテア、アルニカ、エチナシ、エンメイソウ、オウゴン、オオムギ、セイヨウオトギリソ ウ、オレンジ、カノコソウ、ローマカミツレ、カワラヨモギ、キュウリ、クチナシ、クマ ザサ、ゲンチアナ、ゲンノショウコウ、ゴボウ、サンショウ、シソ、ボフダイジュ、シャ クヤク、セイヨウキズタ、セイヨウネズ、セイヨウノコギリソウ、セイヨウハッカ、セン キュウ、センブリ、セージ、ソハクヒ、タイソウ、タイム、トウガシ、トウキンセンカ、 トウニン、ドクダミ、トルメンチラ、パセリ、ハッカ、イラクサ、ビャクダン、ブッチャ ーブルーム、ブドウ、ベニバナ、ボタン、ボダイジュ、マロニエ、モモ、ヤグルマソウ、 ヨモギ、ラベンダー、ローズマリー、ローズヒップ、カロット及びトウキなどの植物又は 植物に由来する成分などが挙げられる。また、 α , α – トレハロース、同じ出願人が国際 公開WO 02/24832号明細書、国際公開WO 02/10361号明細書、国際 公開WO 02/072594号明細書、特願2003-304964号明細書などにお いて開示した環状四糖及び/又は環状四糖の糖質誘導体(以下、「環状四糖」という場合 がある。)、 α , α -トレハロースの糖質誘導体もこれに含まれる。これらの配合量は、 本発明の機能性粉体の機能を阻害しない限り、特に制限はなく、これらの物質を単独で、 或いは、2種以上を組み合わせた場合に、これらの物質のもつ皮膚炎に対する消炎作用が 発揮される量であればよく、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.001%~5%の範囲内 であればよく、0.01%~3%が望ましい。0.001%未満では効果が期待できず、 5%を超えて配合しても、それ以上の効果の増大は少ない。また、例えば、グリチルリチ ンのように、甘草などの植物組織にも存在することが知られている成分であれば、本発明 においては当然のことながら該成分を含有する植物の抽出物として配合することも随意で ある。

[0028]

抗菌作用を有する物質としては、特に限定はなく、皮膚外用剤へ配合することのできる抗菌性を有する物質を適宜使用することができる。具体的には、エタノールなどの低級アルコール、安息香酸、安息香酸の塩類、安息香酸エステル、塩酸アルキルジアミノグリシン、ピオニン(感光素 201号)などの感光素、クロルクレゾール、クロロブタノール、サリチル酸、サリチル酸の塩類、ソルビン酸、ソルビン酸の塩類、ソルビン酸エステル、デヒドロ酢酸、デヒドロ酢酸の塩類、トリクロロヒドロキシフェニルエーテル、パラオキ

シ安息香酸エステル、パラオキシ安息香酸のナトリウム塩、フェノキエタノール、フェノ ール、ラウリルアミノエチルグリシンナトリウム、レゾルシン、亜鉛・アンモニア・銀複 合置換型ゼオライト、安息香酸パントニルエチルエチルエーテル、イソプロピルメチルフ ェノール、塩化セチルピリジウム、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトナウム、塩酸ク ロルヘキシジン、ルトフェニルフェノール、オルトフェニルフェノールナトリウム、グル コン酸クロルヘキシジン、クレゾール、クロラミンT、クロルキシレノール、クロルフェ ネシン、クロルヘキシジン、1,3-ジメチロール-5,5-ジメチルヒダントイン、臭 化アルキルイソノリニウム、チアントール、チモール、トリクロロカルバニリド、パラク ロルフェノール、ハロカルバン、ヒノキチオール、ピリチオン亜鉛、メチルクロロイソチ メチルー2,5ージオキソー4ーイミダゾリニル)ウレア]、ヨウ化パラジメチルアミノ スチリルヘプチルメチルチアゾリウム、イミダゾリウジニルウレア、ジメチロールジメチ ルヒダントイン、グルタルアルデヒド、ジャマールII、ビサボロール、グルコン酸クロ ルヘキシジン、イソプロピルメチルフェノール、フェノキシエタノール、ティートリー油 、プロポリス、ムクロジ、アスパラガス、アロエ、イチョウ、ウコン、エチナシ、エンメ イソウ、オウゴン、オウレン、オトギリソウ、セイヨウオトギリソウ、オレンジ、カワラ ヨモギ、クチナシ、クマザサ、クララ、グレープフルーツ、ゲンノショウコウ、サンショ ウ、シコン、シソ、シラカバ、スイカズラ、セイヨウノコギリソウ、セイヨウハッカ、セ ンキュウ、セージ、ソウハクヒ、タイム、チョウジ、トウキンセンカ、ボタン、ホップ、 ハッカ、モモ、ユーカリ、ラベンダー、ローズヒップ、ローズマリー、ヨモギ、シャクヤ ク、ショウブ、サボンソウなどの抗菌効果のある植物成分などが挙げられる。これらの物 質の皮膚外用剤への配合量は、本発明の機能性粉体の機能を阻害しない限り、特に制限は なく、これらの物質を単独で、或いは、2種以上を組み合わせて併用した場合に、これら の物質がもつ抗菌作用が発揮される量であればよく、通常、皮膚外用剤の総質量中の 0. 0001%~3%の範囲内であればよい。0.001%未満では効果が期待できず、3 %を超えて配合しても、それ以上の効果の増大は少ない。

[0029]

保湿作用を有する物質としては、ヒアルロン酸、コンドロイチン硫酸、デルマタン硫酸 、ヘパラン硫酸、ヘパリンなどのムコ多糖及びその誘導体やそれらの塩類、セラミド、コ ラーゲン、エラスチン、フィブロネクチン、ケラチン、ゼラチン、カゼインなどから選ば れるペプチド、タンパク質及びそれらの誘導体並びにそれらの加水分解物、グリシン、ア ラニン、バリン、セリン、スレオニン、メチオニン、フェニルアラニン、ロイシン、チロ シン、プロリン、イソロイシン、トリプトファン、ヒドロキシプロリン、テアニン、オル ニンチン、シトルリン、アスパラギン、アスパラギン酸、グルタミン、グルタミン酸、ア ルギニン、ヒスチジン、リジン、ヒドロキシリジン、システイン、シスチン、アシルグル タミン酸、γーポリグルタミン酸などから選ばれるアミノ酸及びそれらの誘導体、ピロリ ドンカルボン酸、真珠エッセンス、粉飴、キシロース、グルコース、フラクトース、マル トース、蔗糖、ラクトース、パラチノース、異性化糖、蜂蜜、メープルシュガー、黒砂糖 、砂糖結合水飴、マルトオリゴ糖、デキストリン、イソマルトオリゴ糖、ガラクトオリゴ 糖、フラクトオリゴ糖、ニゲロオリゴ糖、ガラクトシルグルコシド、ラクトスクロース、 ース(イソトレハロース)、環状四糖、 α , α ートレハロースの糖質誘導体、澱粉などの 還元性或いは非還元性の糖質、エリスリトール、ペンタエリスリトール、ソルビトール、 キシリトール、マルチトール、イソマルチトール、ラクチトール、パニトール、マルトト リイトール、マルトテトライトール、マルトペンタイトールなどの糖アルコール、プルラ ン、レバン、アルギン酸ナトリウム、寒天、アラビアガム、グアガム、トラガカントガム 、キサンタンガム、カラギーナン、ローカストビーンガムなどのガム、ペクチン、メチル セルロース、カルボキシメチルセルロース、ポリビニールアルコール、ポリビニルピロリ ドン、ポリデキストロース、ポリアクリル酸などの水溶性高分子、ショ糖エステル、デキ ストリン誘導体、グリセリン、1,3-ブチレングリコール、1,4-ブチレングリコー ル、ジプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、アミレ ングリコールなどの多価アルコール、サンゴモなどの海藻、アロエ、ハマメリス、サンシ ョウ、オウショウヨモギ、カバカバニンジン、オタネニンジン、アロエ、イラクサ、ウイ キョウ、ウイッチヘーゼル (ハマメリス)、ウコン、コガネバナ (オウゴン)、キハダ (オウバク)、オトギリソウ、イネ(コメ)、カミツレ、カワラヨモギ(インチンコウ)、キ ウイ、キュウリ、クララ(クジン)、ブドウ、クチナシ、コンフリー(ヒレハリソウ)、 サボンソウ、ジオウ、シソ、シャクヤク、シラカバ、スギナ、ボダイジュ、サルビア(セ ージ)、センブリ、センキュウ、クワ(ソウハクヒ)、ダイズ、タチジャコウソウ(タイ ム)、トウキ、トウキンセンカ、パセリ、ハトムギ(ヨクイニン)、ブッチヤズブルーム 、ヘチマ、ホップ、マロニエ、メリッサ、モモ、ユキノシタ、キイチゴ、ラベンダー、レ ンゲ、バラ、ノイバラ(エイジツ)、ローズマリー(マンネンロウ)、カンゾウ、茶(リ ョクチャ、コウチャ、ウーロンチャ)、ユリ、オオムギ(麦芽根)、コムギ、アンズ(キ ョウニン)、カラスムギ、ムラサキ(シコン)、レモン、マルメロ、オレンジ、イチゴ、 ベニバナ、リンドウ(リュウタン)、ハッカ、ミドリハッカ(スペアミント)、セイヨウ ハッカ(ペパーミント)、ムクロジ、ユーカリ、オドリコソウ、マツ、ヤグルマソウ、ワ レモコウ(ジユ)、アボカド、海藻、グレープフルーツ、プルーン、ライム、ユズ(キジ ツ)、オウレン、ヒノキ、ボタン(ボタンピ)、オリーブ、ヒマワリ(サフラワー)、ホ ホバ、マカデミアナッツ、メドゥホーム、ツバキ、アーモンド、カカオ、ゴマなどの保湿 効果のある植物又は植物由来の成分などを挙げることができる。これら保湿作用を有する 物質の皮膚外用剤への配合量は、本発明の機能性粉体の機能を阻害しない限り、特に制限 はなく、これらの物質を単独で、或いは、2種以上を併用した場合に、これらの物質がも つ保湿効果が発揮される量であればよく、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.1%以上で あればよく、0.5%が望ましい。なお、配合量の上限については、制限はなく、本発明 の機能性粉体の機能が損なわれない限り、対象となる皮膚外用剤の目的で応じて適宜使用 される。通常、皮膚外用剤の総質量中の40%以下、望ましくは、20%以下が望ましい

[0030]

 α ーマルトトリオシル α , α ートレハロースなどの α , α ートレハロースの糖質誘導体を 含有した糖質、或いは、これら α , α ートレハロースの糖質誘導体と、これの製造工程で 共存する還元性糖を水素添加した糖質を含有する糖質は、紫外線などの外的なストレスか ら皮膚を保護し、皮膚外用剤を使用した際のベタ付き感を抑制し、皮膚や毛髪の滑りをよ くする感触改良剤としての効果を有すると共に、本発明の機能性粉体の安定化効果に優れ 、また、機能性粉体の添加量や、添加する皮膚外用剤の形態によって、発生することのあ る使用感の低下をも改善するので、本発明の皮膚外用剤に使用する保湿作用を有する物質 として望ましい。なかでも、同じ出願人が特願2003-30582号明細書などにおい て開示した、無水物換算で、 α ーマルトシル α , α ートレハロースを約50%以上含有し 、 α ーマルトシル α , α ートレハロース以外の α , α ートレハロースの糖質誘導体を合計 で5%~25%含有し、且つ、ソルビトールやマルチトール、マルトトリイトール、マル トテトライトール、マルトペンタイトールを含むマルトオリゴ糖の糖アルコールを合計で 25%~45%含有する糖質は、本発明の機能性粉体の機能を増強する作用を有し、しか も、優れた保湿性、皮膚外用剤のベタ付き抑制や使用感などの向上、抗炎症作用や細胞の 保護・賦活作用、品質の保持効果などに優れていることから、特に望ましい。また、結晶 α ーマルトトリオシル α , α ートレハロースは、上記特性に加えて、脂質の吸収性にも優 れ、粉末での利用が容易なので、粉末、固型、或いは、固型粉末の形態の皮膚外用剤に有 利に利用することができる。

[0031]

美白作用を有する物質としては、L-アスコルビン酸及びL-アスコルビン酸 2-グルコシドなどのL-アスコルビン酸グリコシド、L-アスコルビン酸 2-グルコシドのアシル化誘導体、テトラヘキシルデカン酸アスコルビン酸、L-アスコルビン酸とトコフェロ

ールがリン酸基を介して結合したアスコルビン酸ートコフェロールリン酸ジエステル、L -アスコルビン酸硫酸エステル、ジパルミチン酸アスコルビル、パルミチン酸アスコルビ ル、L-アスコルビン酸ステアリル、リン酸L-アスコルビル、L-アスコルビン酸エチ ルやそれらのアシル化誘導体などのL-アスコルビン酸の誘導体及び/又はそれらのアル カリ金属或いはアルカリ土類金属の塩、乳酸、コウジ酸、エラグ酸、トラネキサム酸、フ ィチン酸、グルタチオン、ハイドロキノン、アルブチンなどのハイドロキノンの誘導体な ど物質、カモミラET、ルシノール、カミツレエキス、モラシズエキス、ハイドロキノン の配糖体であるアルブチンなど、カンゾウ、桑白皮、ウワウル、コケモモエキス、ジュウ ヤクエキス、鹿角レイシエキス、イリス(アイリス)、チョウジ、ウコン、トウガラシ、 ツルレイシ、アロエ、アロエベラ、茶、カンゾウ、オウゴン、カミツレ、ソウハクヒ、カ ッコン、サンショウ、ボタンピ、イチョウ、エイジツ、オウレン、オトギリソウ、クチナ シ、クジン、コメ、コメヌカ、サイシン、シャクヤク、センキュウ、ソウハクヒ、茶、ト ウキ、トウキンセンカ、ハマメリス、ベニバナ、アメジスト、アセンヤク、エノキ、カキ (Diospyros kaki)、セージ、ダイコン、ツツジ、パセリ、ホップ、及び ヨクイニンなどの美白効果を持つ植物又は植物由来成分、プラセンタエキスなどの動物由 来成分、イオウなどの無機物などが挙げられる。これらの配合量は、本発明の機能性粉体 の機能を阻害しない限り、特に制限はなく、これらの物質を単独で、或いは、2種以上を 組み合わせて併用した場合に、これらの物質がもつ美白効果が発揮される量であればよく 、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.001%~5%の範囲内であればよく、0.01% ~3%が望ましい。0.001%未満では効果が期待できず、5%を超えて配合しても、 それ以上の効果の増大は少ない。

[0032]

抗酸化作用を有する物質としては、ビタミンA及びそれらの誘導体、ビタミンB及びそ れらの誘導体、L-アスコルビン酸及びそれらの誘導体、ビタミンD及びそれらの誘導体 、ビタミンE及びそれらの誘導体、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシアニ ソール、スーパーオキシドディスムターゼ、マンニトール、カロチノイド、アスタキサン チン、ルチン及びその誘導体、ルチン、ヘスペリジン、ケェルセチン、カテキン、エピカ テキン、エピガロカテキン及びそれらの糖質誘導体をはじめとする各種誘導体、没食子酸 及びその誘導体、及び、グルタチオン及びその誘導体、グルタチオン、 β - カロチン及び その誘導体、ユビキノール、フラボノイド、プロアントシアニジン、グレープシードポリ フェノールをはじめとするポリフェノール、アマチャ、ウコン、エイジツ、エチナシ、オ ウゴン、オトギリソウ、ゴバイシ、ゲンノショウコウ、コメ、コメヌカ、コンフリー、サ ンショウ、シソ、シャクヤク、ダイズ、納豆、茶、チョウジ、ビワ、ボタン、マロニエ、 ユキノシタ、ルイボス、ローズマリー、スピルリナ、クロレラ、ドナリエラなどの抗酸化 効果のある植物又は植物由来成分をあげることができ、ビリルビン、コレステロール、ト リプトファン、ヒスチジン、チオタウリン、ヒポタウリン、lpha, lpha - トレハロース、lpha, α -トレハロースの糖質誘導体、マルチトールなどもこれに含まれる。これらの配合量は 、本発明の機能性粉体の機能を阻害しない限り、特に制限はなく、これらの物質を単独で 、或いは、2種以上を組み合わせて併用した場合に、これらの物質がもつ抗酸化効果が発 揮される量であればよく、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.0001%~5%の範囲内 であればよく、0.001%~2%が望ましい。0.001%未満では効果が期待でき ず、5%を超えて配合しても、それ以上の効果の増大は少ない。

[0033]

紫外線吸収作用を有する物質としては、パラアミノ安息香酸(以下、「PABA」と略 記する。)、PABAモノグリセリンエステル、N,N-ジプロポキシPABAエチルエ ステル、N, N-ジエトキシPABAエチルエステル、N, N-ジメチルPABAエチル エステル、N,N-ジメチルPABAブチルエステルなどの安息香酸系化合物、ホモメン チルーN-アセチルアントラニレートなどのアントラニル酸系化合物、アミルサリシレー ト、メンチルサリシレート、ホモメンチルサリシレート、オクチルサリシレート、フェニ ルサリシレート、ベンジルサリシレート、pーイソプロパノールフェニルサリシレートな どのサリチル酸系化合物、オクチルシンナメート、エチルー4-イソプロピルシンナメー ト、メチルー2, 5-ジイソプロピルシンナメート、エチルー2, 4-ジイソプロピルシ ンナメート、メチルー2, 4ージイソプロピルシンナメート、プロピルーpーメトキシシ ンナメート、イソプロピルーpーメトキシシンナメート、イソアミルーpーメトキシシン ナメート、オクチルーp-メトキシシンナメート (2-エチルヘキシルーp-メトキシシ ンナメート)、2-エトキシエチル-p-メトキシシンナメート、シクロヘキシル-p-メトキシシンナメート、エチルー α ーシアノー β ーフェニルシンナメート、2ーエチルへ キシルーα-シアノーβ-フェニルシンナメート、グリセリルモノー2-エチルヘキサノ イルージパラメトキシシンナメートなどの桂皮酸系化合物、2,4-ジヒドロキシベンゾ フェノン、2,2'ージヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン、2,2'ージヒドロ キシー4, 4'ージメトキシベンゾフェノン、2, 2', 4, 4'ーテトラヒドロキシベ ンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン、2-ヒドロキシー4-メ トキシー4' ーメチルベンゾフェノン、2ーヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノンー 5-スルホン酸塩、4-フェニルベンゾフェノン、2-エチルヘキシル-4, -フェニル ーベンゾフェノンー2ーカルボキシレート、2ーヒドロキシー4ーnーオクトキシベンゾ フェノン、4-ヒドロキシー3-カルボキシベンゾフェノンなどのベンゾフェノン系化合 物、3-(4'-メチルベンジリデン)-d,1-カンファー、3-ベンジリデンーd, 1-カンファー、ウロカニン酸、ウロカニン酸エチルエステル、2-フェニルー5-メチ ルベンゾキサゾール、2,2'-ヒドロキシ-5-メチルフェニルベンゾトリアゾール、 2- (2'-ヒドロキシ-5'-t-オクチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2- (2 , ーヒドロキシー5, ーメチルフェニルベンゾトリアゾール、ジベンザラジン、ジアニソ イルメタン、4ーメトキシー4'ーtーブチルジベンゾイルメタン、ルチン、ヘスペリジ ン、クェルセチン、やそれらの糖転移誘導体をはじめとする誘導体などが挙げられ、紫外 線散乱作用を有する物質としては酸化チタン、酸化亜鉛、酸化セレン、酸化ジルコニウム 、酸化鉄、カオリン、タルク、マイカ、セリサイトなどの粘土鉱物などが挙げられる。こ れらの成分の配合量は、本発明の機能性粉体の機能を阻害しない限り、特に制限はなく、 これらの物質を単独で、或いは、2種以上を組み合わせて併用した場合に、これらの物質 がもつ紫外線を吸収する作用が発揮される量であればよく、通常、皮膚外用剤の総質量中 の $0.001\% \sim 40\%$ の範囲内であればよく、 $0.01\% \sim 20\%$ が望ましい。0.0001%未満では効果が期待できず、40%を超えて配合しても、それ以上の効果の増 大は少ない。

[0034]

乳化作用を有する物質としては、特に限定はなく、非イオン性界面活性剤及び/又はイ オン性の界面活性剤などの界面活性を有する物質から選ばれる1種又は2種以上を使用す ることができる。具体的には、非イオン性界面活性剤としては、ソルビタンモノラウレー ト、ソルビタンセスキイソステアレートなどのソルビタン脂肪酸エステル、グリセリンモ ノオレート、グリセリンモノイソステアレートなどのグリセリン脂肪酸エステル、ジグリ セリルモノオレート、デカグリセリルジイソステアレートなどのポリグリセリン脂肪酸エ ステル、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレート (6 E.O.)、ポリオキシエチレン ソルビタンモノオレート (20E.O.) などのポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エス テル、ポリオキシエチレンソルビットモノラウレート(6E.O.)、ポリオキシエチレン ソルビットテトラオレート (4 O E.O.) などのポリオキシエチレンソルビット脂肪酸エ ステル、ポリオキシエチレングリセリルモノオレート (5 E.O.)、ポリオキシエチレン グリセリルモノオレート(15E.O.)などのポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エス テル、ポリオキシエチレンモノイソステアレート(10 E.O.)、ポリオキシエチレンモ ノオレート (6 E.O.) などのポリエチレングリコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチ レンジイソステアレート (8 E.O.) 、ポリオキシエチレンジイソステアレート (1 2 E .O.) などのポリエチレングリコールジ脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンオレイルエ ーテル $(7 \, {
m E.\,O.})$ 、ポリオキシエチレンオレイルエーテル $(1 \, 0 \, {
m E.\,O.})$ などのポリオ キシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレン(1)ポリオキシプロピレン(4)

アルキルエーテルなどのポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンひまし油(20E.O.)、ポリオキシエチレン硬化ひまし油(40E.O.)などのポリオキシエチレンひまし油・硬化ひまし油等を挙げることができる。また、プロピレングリコール脂肪酸エステルおよびその酸化エチレン誘導体、ポリエーテル変性シリコーン、トレハロースモノ脂肪酸エステルやトレハロースジ脂肪酸エステル、 α , α -トレハロースの糖質誘導体の脂肪酸エステルなどのトレハロース誘導体、ショ糖脂肪酸エステル、アルキルグルコシドなどの糖質誘導体も、当然、非イオン性界面活性剤に含まれる。

[0035]

また、イオン性界面活性剤としては、アニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性 界面活性剤を使用することが出来る。アニオン界面活性剤としては、高級脂肪酸、アルキ ルベンゼスルホン酸、αーオレフィンスルホン酸などのアルキル硫酸エステル、ポリオキ シエチレンアルキルエーテル硫酸、アシルN-メチルタウリン酸、アルキルエーテルリン 酸エステル、N-アシルアミノ酸、アルキルアミドリン酸、アルキルエーテルカルボン酸 やそれらのアルカリ金属、アルカリ土類金属、アルカノールアミンイオン、アンモニウム イオン、塩基性アミノ酸などの塩などがあり、カチオン界面活性剤としては、塩化アルキ ルトリメチルアンモニウム塩、塩化ジアルキルジメチルアンモニウム、塩化ベンザルコニ ウム、アルキルベンジルメチルアンモニウムなどがあり、両性界面活性剤としては、アル キルジメチルアミノ酢酸ベタイン、アルキルアミドプロピルジメチルアミノ酢酸ベタイン _ 2-アルキル-N-カルボキシメチル-N-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイ ンなどのベタイン型両性界面活性剤、イミダゾリン型両性界面活性剤、アミノ酸型両性界 面活性剤などがあり、ポリオキシエチレン型、多価アルコールエステル型やエチレンオキ シド・プロピレンオキシドブロック重合体などの非イオン性界面活性剤がある。また、上 記以外の高分子型界面活性剤や、ポリビニールアルコール、アルギン酸ナトリウム、澱粉 誘導体、サイクロデキストリン、無水結晶マルトース、トラガカントガム、レシチン、サ ポニン、イソフラボン、ホスファチジルセリン、ホスファチジルエタノールアミン、ホス ファチジルコリンなどの乳化作用を有する物質も、当然、本発明の乳化作用を有する物質 に含まれる。

[0036]

これらの乳化作用を有する物質の皮膚外用剤への配合量は、本発明の機能性粉体の機能を阻害しない限り、特に制限はなく、これらの物質を単独で、或いは、2 種以上を組み合わせて併用した場合、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.001%~50%の範囲内であればよく、0.1%~40%が望ましい。

[0037]

収斂作用を有する物質としては、収斂作用を有するものであれば特に限定はなく、例え ば、メントール、カンフル、ミョウバン、クロロヒドロキシアルミニウム、塩化アルミニ ウム、アラントインアルミニウム塩、硫酸亜鉛、硫酸アルミニウムカリウムなどの硫酸ア ルミニウムの金属塩、スルホ石炭酸亜鉛、ナリンジン、糖転移ナリンジンなどのナリンジ ンの誘導体、タンニン酸、クエン酸、乳酸、コハク酸などの有機酸を挙げることができる 。また、アセンヤク、アマチャ、アルテア、アロエ、ウイキョウ、エイジツ、セイヨウオ トギリソウ、オドリコソウ、オレンジ、海藻、カノコソウ、カワラヨモギ、キイチゴ、キ ウイ、ゲンチアナ、ゲンノショウコウ、ゴバイシ、サンザシ、シモツケソウ、シラカバ、 セイヨウサンザシ、セイヨウニワトコ、セイヨウネズ、セイヨウノコギリソウ、セージ、 タイム、茶、トルメンチラ、イラクサ、フキタンポポ、ブドウ、ホップ、マロニエ、メリ ッサ、ヤグルマソウ、ヨモギ、リンゴ、レモン、レンゲソウ、ローズヒップ、スイカズラ 、シャクヤク、スギナ、クレマティス、セイヨウキズタなどの植物又は植物由来成分が挙 げられる。本発明の皮膚外用剤への収斂作用を有する物質の配合量は、本発明の機能性粉 体の機能を阻害しない限り、特に制限はなく、これらの物質を単独で、或いは、2種以上 を組み合わせて併用した場合に、これらの物質がもつ収斂作用が発揮できる量であればよ く、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.0003%~10%、好ましくは0.001%~

5%である。

[0038]

抗シワ作用を有する物質としては、抗シワ作用を有するものであれば特に限定はなく、 例えば、レチノイド(レチノール、レチノイン酸、レチナールなど)、パンガミン酸、カ イネチン、ウルソール酸、ウコンエキス、スフィンゴシン誘導体、ケイ素、ケイ酸、N-メチルーL-セリン、メバロノラクトンなどが挙げられる。これらの配合量は、これらの 物質を単独で、或いは、2種以上を組み合わせて併用した場合に、これらの物質がもつ抗 シワ作用が発揮できる量であれば特に制限はなく、本発明の機能性粉体の機能を阻害しな い限り、特に制限はなく、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.0003%~10%、好ま しくは0.01%~5%である。

[0039]

細胞賦活作用を有する物質としては、細胞賦活作用を有するものであれば特に限定はな く、例えば、 γ -アミノ酪酸、 ϵ -アミノプロン酸などのアミノ酸類、レチノール、チアミ ン、リボフラビン、塩酸ピリドキシン、パントテン酸類などのビタミン類、グリコール酸 、乳酸などのα-ヒドロキシ酸類、α,α-トレハロースの糖質誘導体、タンニン、フラ ボノイド、サポニン、アラントイン、感光素301号、エスクリン、エスクレチン、エス クレチン配糖体、カゴメコンブ、ヒバマタ、ワカメメカブ、レッソニク、モズク、オバク サなどの植物成分などが挙げられる。これらの配合量は、本発明の機能性粉体の機能を阻 害しない限り、特に制限はなく、これらの物質を単独で、或いは、2種以上を組み合わせ て併用した場合に、これらの物質がもつ細胞賦活作用が発揮できる量であれば特に制限は なく、通常、皮膚外用剤の総質量中の0.0003%~10%、好ましくは0.001% ~5%である。

[0040]

経皮吸収促進作用を有する物質としては、吸収促進作用を有するものであれば特に限定 はなく、例えば、尿素、乳酸、フルーツ酸、グリコール酸などの α ーヒドロキシ酸、イオ ウ、サリチル酸などの β -ヒドロキシ酸、オレイン酸、ウンデカノイン酸、オクタノール 、ノナノール、メントール、チモール、リモネン、ジメチルスルホキシド(DMSO)、 ドデシルメチルスルホキシド、ジメチルラセタミド(dimethyllacetami de)、N, Nージメチルホルムアミド、ラウリル硫酸ナトリウム、N, Nーびす(2ヒ ドロキシ エチル) オレイルアミド (bis (2 hydroxy ethy) oley lamine)、ポリオキシエチレン(20)ソルビタンモノオレート、ドデシル ジメ チル アンモニオプロパンスルフェイト (Dodecyl dimethyl ammo niopropanesulfate)、プロピレングリコール、ポリエチレングリコー ル、n,n-ジメチル-m-トルアミド(dimethyl-m-toluamide) 、ジメチルーmートルアミド(DEET:diethyl-m-toluamide)、 ラウロカプラム (Laurocapram)、1ードデシルアザシクロヘプタンー2ーオ ン、イソプロピルミリステート、イソプロピルパルミテート、N-モノ又はジ置換-p-メンタン-3-カルボキシアミド、2-(2-メトキシ-1-メチルエチル)-5-メチ ルシクロヘキサノール、アザシクロアルカン誘導体、シクロデキストリンなどが挙げられ る。これらの経皮吸収促進作用を有する物質は、1種又は2種以上を任意に組み合わせて 用いてもよい。これらの物質の皮膚外用剤への配合量は、本発明の機能性粉体の機能を阻 害しない限り、特に制限はなく、これらの物質を単独で、或いは、2種以上と組み合わせ て併用した場合に、これらの物質がもつ経皮吸収促進作用が発揮できる量であればよく、 通常、皮膚外用剤の総質量中の0.0003%~20%、好ましくは0.001%~10 %、より好ましくは0.01%~5%である。

$[0\ 0\ 4\ 1]$

さらに、本発明の皮膚外用剤には上記の成分に加えて、必要に応じて、通常、皮膚外用 剤に用いられる上記以外の成分、例えば、粉末、油脂類、エデト酸、エデト酸二、三又は 四ナトリウム、クエン酸ナトリウム、乳酸、乳酸ナトリウムなどのオキシカルボン酸やそ れらのアルカリ金属塩、エチレンジアミン4酢酸やそのアルカリ金属塩或いはアルカリ土 類金属塩、メタリン酸ナトリウムなどの金属イオン封鎖剤(キレート剤)、ブチルヒドロ キシトルエン(BHT)、ブチルヒドロキシアニソール(BHA)、没食子酸プロピルな どの酸化防止剤、水、エタノール、イソプロパノールなどのアルコール、流動パラフィン 、ワセリン、マイクロクリスタリンワックス、スクワラン、セラミド、アーモンド油、オ リーブ油、硬化油、ヒマシ油、モクロウ、ヤシ油、ミツロウ、ラノリン、カルナバロウ、 パーム油などの油分、フィトステロールなどのステロール、ラノリン酸、ミリスチン酸、 パルミチン酸、ステアリン酸、イソステアリン酸、オレイン酸などの脂肪酸やこれらのト リグリセリド、ラウリルアルコール、セタノール、ステアリルアルコール、オレイルアル コール、コレステロールなどの高級アルコール、ミリスチン酸イソプロピル、ミリスチン 酸ミリスチル、パルミチン酸イソプロピルなどのエステル、リン酸や、クエン酸、リンゴ 酸、酒石酸、乳酸、コハク酸などの $\alpha-$ ヒドロキシ酸や酢酸をはじめとする前記以外の無 機酸或いは有機酸、それらの酸の塩類、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、トリエタノ ールアミンなどの無機或いは有機のアルカリ剤やそれらの塩類(pH調整剤)、フラーレ ン及びその誘導体、黄酸化鉄、チタンイエロー、カーサミンなどの着色料、チアミン、ニ コチン酸アミド、リボフラビン、L-アスコルビン酸、ピロロキノリンキノン、カロチノ イド、エルゴステロール、トコフェロールなどのビタミン、ナリンジン、糖転移ナリンジ ン、感光素101号(プラトニン)、感光素301号(タカナール)、感光素401号、 プラルミンなどの感光素、赤色104号、黄色4号、黄色5号、緑色3号、青色1号、青 色2号、赤色202号、赤色226号、赤色227号、赤色230号、橙色206号、橙 色207号、黄色202号、緑色201号、緑色204号、青色201号、緑色205号 などのタール色素、カルミン酸、ラッカイン酸、カルサミン、ブラジリン、クロシンなど の天然色素をレーキ化したものなど合成色素、天然色素、イオウ、重炭酸ナトリウム、塩 化ナトリウム、ハッカ、鉱泉、炭酸ナトリウム、湯ノ花、ホウ砂、センキョウ、トウキ、 ケイガイなどの浴用剤に使用される成分などを配合することができる。

[0042]

また、油脂類としては、特に制限はなく、例えば、中鎖脂肪酸トリグリセリドなどの合成油脂、大豆油、米油、菜種油、綿実油、ゴマ油、サフラワー油、ヒマシ油、オリーブ油、カカオ油、椿油、ヒマワリ油、パーム油、アマ油、シソ油、シア油、サル油、ヤシ油、木口ウ、ホホバ油、グレープシード油、及びアボガド油などの植物油脂、ミンク油・卵山中、半ャンデリラロウなどの動物油脂、ミツロウ、鯨ロウ、ラノリン、カルナウバロウリスタリンワックス、セレシンワックス、パラフィンワックス、ワセリンなどの炭化水素類、ラウリン酸、ミリスチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、イソステアリン酸、ベヘニン酸などの天然及び合成脂肪酸、セタノール、ステアリルアルコール、ヘキシルデカノール、オクチルデカノール、ラウリルアルコールなどの天然及び合成高級アルコール、ミリスチン酸イソプロピル、パルミチン酸イソプロピル、ミリスチン酸オクチルドデシル、コレステロールオレートなどのエステルやエーテル類、オレイン酸オクチルドデシル、コレステロールオレートなどのエステルやエーテル類、シリコーン油などが挙げられる。

[0043]

さらに、本発明の皮膚外用剤は、インターフェロンー α 、一 β 、一 γ 、ツモア・ネクロシス・ファクターー α 、一 β 、マクロファージ遊走阻止因子、コロニー刺激因子、トランスファーファクター、インターロイキンIIなどのリンホカイン、インシュリン、成長ホルモン、プロラクチン、エリトロポエチン、卵細胞刺激ホルモン、ステロイドなどのホルモン、ペニシリン、エリスロマイシン、クロラムフェニコール、テトラサイクリン、ストレプトマイシン、硫酸カナマイシンなどの抗生物質、免疫調節剤、免疫賦活剤、止血剤、リパーゼ、エラスターゼ、ウロキナーゼ、プロテアーゼ、 β ーアミラーゼ、イソアミラーゼ、グルカナーゼ、ラクターゼなどの酵素、ニンジン、アロエ、ゼニアオイ、アイリス、ブドウ種子、ヨクイニン、メリッサ、セイヨウノコギリソウ、ヘチマ、ユリ、オオバク、シャクヤク、センブリ、バーチ、ビワ、クロレラ、プロポリスエキス、アガリクス、レイシ、鹿角レイシ、メシマコブなどのキノコや各種ハーブなどの植物エキス、スッポンなど

の動物エキス、ヒラアオノリ、キミドリノリなどの海藻エキス、フラバンジェノール、ロ ーヤルゼリーや各種生薬、ジヒドロカルコン、ステビオシド、αーグリコシルステビオシ ド、レバウディオシド、グリチルリチン、LーアスパルチルーLーフェニルアラニンメチ ルエステル、アセスルファムK、スクラロース、サッカリンなどの高甘味度甘味料、カル シウム、マグネシウム、鉄、マンガン、コバルト、銅、亜鉛、リン、セレン、フッ素、ヨ ウ素などのミネラル類の化合物や電子水、磁化水、イオン水、クラスター水、極性水など と呼ばれる水から選ばれる1種又は2種以上と併用することも随意である。

[0044]

また、本発明の皮膚外用剤には、上記物質以外にも、必要に応じて、例えば、化粧品原 料基準、化粧品原料基準外成分規格、化粧品種別配合成分規格、医薬部外品原料規格、日 本薬局方、日本薬局方外医薬品規格、医薬品添加物規格、日本薬局方外生薬規格、食品添 加物公定書などに収載された成分や『最新化粧品科学 改訂増補 I I 』、株式会社薬事日 報社発行(平成4年7月10日発行)や『新化粧品学』、株式会社南山堂発行(平成14 年1月18日発行)、『コスメティック アンド トイレタリー フォーミュレーション (Cosmetic and Toiletry Formulation) エデイション』、ウイリアム アンドリュー出版、第8巻(2001年発行)などに記 載されている、通常医薬品、医薬部外品、化粧品、トイレタリー製品などに用いられる物 質を1種又は2種以上を組合せて、適宜配合することができ、具体的には、例えば、医薬 品、賦形剤、基剤、エモリエント剤、冷感剤、収斂剤、清涼化剤、界面活性剤、乳化作用 を有する物質、分散剤、可溶化剤、溶剤、アルカリ剤、粘度調節剤、増粘剤、皮膜剤、起 泡剤、消泡剤、泡質調節剤、着香剤、着色剤、光沢剤、安定剤、防腐剤、殺菌剤、退色防 止剤、酸化防止剤、毛髪処理剤、湿潤剤、毛髪保護剤、毛胞賦活剤、帯電防止剤、助剤、 溶剤、溶解剤、溶解補助剤、流動化剤、懸濁剤、緩衝剤、甘味剤、清涼化剤、矯味剤、結 合剤、吸着剤、噴射剤、コーティング剤、咀嚼剤、充填剤、軟化剤、調整剤、金属封鎖剤 、褪色防止剤、油脂、油溶性高分子、無機及び有機顔料、シリコーンまたはフッ素化合物 で処理された無機及び有機顔料、有機染料などの色剤、ロウ、毛穴収縮剤、制汗剤、消臭 剤、抗シワ剤、抗ふけ剤、皮脂抑制剤、抗脂漏剤、角質剥離剤、角質溶解剤、不全角化抑 制剤、鎮痛剤、刺激軽減剤、抗プラスミン剤、栄養剤、抗男性ホルモン剤、抗ヒスタミン 剤、コラゲナーゼ活性阻害剤、エラスターゼ活性阻害剤、ヒアルロニダーゼ阻害剤、繊維 芽細胞賦活剤、コラーゲン産生増強剤、チロシナーゼ活性阻害剤、抗アレルギー剤、止血 剤などを挙げることができる。また、必要に応じて、飲食品として利用されている成分を 配合することも随意である。当然のことながら、これらの成分は本発明の効果を損なわな い質的量的範囲内で用いられなければならない。

[0045]

本発明でいう皮膚外用剤とは、皮膚に使用する化粧品、医薬部外品、医薬品などをいい 、皮膚と直接接触する可能性のある化学品、工業品、日用品、雑貨などを含む。これらの 皮膚外用剤の剤形には、特に制限はなく、溶液系、可溶化系、乳化系、粉末分散系、水ー 油二相系、水-粉体二相系、水-油-粉末三相系などのどのような剤型でも構わない。ま た、本発明の機能性粉体の用途も任意であり、例えば、化粧水、ローション、乳液、クリ ーム、軟膏、練り剤、懸濁剤、乳剤、ペースト、ムース、チック、固型、半固型、粉末、 固型粉末、ゼリー、ジェル、エアゾール、スプレー、トローチ、パック、フェイスマスク などの形態で、基礎化粧品、仕上げ化粧品、皮膚化粧品、洗浄用化粧品、洗顔料、化粧水 、クリーム、乳液、パック、ファンデーション、白粉打粉、パウダー類、口紅、眉目頬化 粧品、香水、浴用化粧品、入浴用化粧品、口腔化粧品、日焼け・日焼け止め化粧品、メー クアップ化粧品、爪化粧品、アイライナー化粧品、口唇化粧品、口腔化粧品、フェーシャ ル化粧品、化粧油、芳香化粧品、ボディー用化粧品、頭髪用化粧品、洗髪用化粧品、化粧 用石けん、薬用石けん、歯みがき、口中清涼剤、腋臭防止剤、てんか粉、育毛・養毛剤、 ひげそり用剤、日やけ止め剤、鎮痒剤、清拭剤、清浄剤、殺菌消毒剤、脱色剤、脱毛剤、 さらには、水虫、痔、にきび、創傷、やけど、しもやけ、かぶれ、ただれ、炎症、感染症 、アレルギー、アトピー、潰瘍、腫瘍などの各種疾患の予防剤或いは治療剤などとして用 いることができる。具体的には、化粧石鹸、洗顔クリーム、洗顔フォーム、クレンジング クリーム、クレンジングミルク、クレンジングローション、クレンジングオイル、マッサ ージクリーム、コールドクリーム、モイスチャークリーム、バニシングクリーム、ハンド クリーム、モイスチャーローション、化粧油、リキッドファンデーション、パウダーファ ンデーション、ケーキ状ファンデーション、スティックファンデーション、油性コンパク トファンデーション、クリーム状ファンデーション、チークブラッシャー、乳化ファンデ ーション、下地化粧料、ボディパウダー、クリーム状白粉、粉白粉、水白粉、固型白粉、 練り白粉、タルカムパウダー、ルーズシャドウ、ベビーパウダー、ほお紅、眉墨、マスカ ラ、口紅、リップクリーム、パック、シェービングクリーム、アフターシェービングクリ ーム、ローション、ハンドローション、シェービングローション、アフターシェービング ローション、日焼け止めクリーム、日焼け用オイル、日焼け止めローション、日焼け用ロ ーション、柔軟化化粧水、収斂化粧水、洗浄化粧水、多層式化粧水、フェイシャルシャン プー、ボディシャンプー、ヘアシャンプー、髪洗い粉、ハンドソープ、フェイシャルリン ス、ホディリンス、ヘアリンス、ヘアートリートメント、養毛料、育毛料、チック、ポマ ード、ヘアクリーム、ヘアリキッド、ヘアトニック、セットローション、スキ油、鬢付け 油、ヘアスプレー、ヘアムース、ヘアトニック、ヘアダイ、ヘアブリーチ、カラーリンス 、カラースプレー、パーマネントウェーブ液、プレスパウダー、ルースパウダー、アイク リーム、アイシャドー、クリームアイシャドー、パウダーアイシャドー、アイライナー、 アイブラウペンシル、マスカラ、脱毛クリーム、一般香水、練り香水、粉末香水、オーデ コロン、デオドラント、浴用剤、バスオイル、バスソルト、化粧用油、ベビーオイル、ネ イルカラー、エナメル、エナメル除去液、ネールトリートメント、マウスウオッシュ、練 歯磨、粉歯磨、インセクトリペラー(虫除け剤)、外傷治療用軟膏、抗菌クリーム、ステ ロイド軟膏などの他、口腔内や皮膚の患部に貼り付けるシート状やフィルム状のはっぷ剤 、衣類などの洗濯用の石けんや洗剤、床用の洗剤、台所用洗剤、クレンザーなどをいう。 本発明の機能性粉体は、これら皮膚外用剤のなかでも、粉末、固型或いは固型粉末の形態 のものに対して、ケルセチン配糖体、ヘスペレチン配糖体、ナリンゲニン配糖体及び/又 はアスコルビン酸配糖体を、簡便、且つ、均質に配合することができるので、特に有利に 利用することができる。

[0046]

以下に、本発明の機能性粉体の持つ紫外線の吸収能について、実験例を具体的に挙げて 説明する。

[0047]

<実験1>

<糖転移ルチンのセルロースパウダーへの担持による紫外線吸収特性に及ぼす影響>

ビタミンP配糖体の一つである糖転移ルチンをセルロースパウダーに担持することによ る、糖転移ルチンの紫外線吸収特性に及ぼす影響を調べる実験を以下のようにして行った 。すなわち、後述の実施例1で調製した糖転移ルチンを、総質量の2.5%担持せしめた 機能性粉体を、粉体試料用セル内に充填して固定した後、分光光度計(日本分光製、商品 名「U-best50」、積分球装置(TIS-417型)付)を用いて、日本工業規格 8722:2002、国際照明委員会が推奨したPublication CIE No. 15. 2 (1986) COLORIMETRY, SECONDEDITION の1,2,3に定める物体色の測定方法に合致する。)に規定された拡散照明方式(条件 :d(n-D)[0/d])により、拡散反射光を積分球にて捕集し、その分光反射率を 測定した。対照として、セルロースパウダーのみ、及び、セルロースパウダーに担持せし めた糖転移ルチンと同じ糖転移ルチン2.5質量部とセルロースパウダー97.5質量部 を均質に混合した標品を調製し、同様に、それらの粉体の分光反射率を測定した。その結 果を図1に示す。

[0048]

図1から明らかなように、糖転移ルチンを担持せしめたセルロースパウダーは、セルロ 出証特2005-3036147 ースパウダー単独、或いは、セルロースパウダーと糖転移ルチンの混合物に比して、UV -B及びUV-A領域の紫外線の反射率が低く抑えられており、効果的に紫外線を吸収す ることが判明した。この吸収能の増強のメカニズムについては定かではないが、担体とし て使用したセルロースパウダー中に、粒径の大きな糖転移ルチン粉体が散在する粉体より も、セルロースパウダーの表面全体に糖転移ルチンを均一に担持した粉体の方が、より効 率良く、紫外線を吸収するものと考えられる。

[0049]

<実験2>

<糖転移ルチンのシルクパウダーへの担持による紫外線吸収特性に及ぼす影響>

糖転移ルチンをシルクパウダーに担持させることによる、糖転移ルチンの紫外線吸収特 性に及ぼす影響を調べる実験を以下のようにしておこなった。すなわち、後述の実施例 2 の方法に準じて、シルクパウダーに、糖転移ルチンを、機能性の粉体の全質量の10%と なるように担持せしめた機能性粉体を、粉体試料用セル内に充填して固定した後、実験1 と同様の方法により、その分光反射率を測定した。対照として、シルクパウダーのみ、及 び、シルクパウダーに担持せしめた糖転移ルチンと同じ糖転移ルチン10質量部とシルク パウダー90質量部とを均質に混合した標品を調製し、同様に、それらの分光反射率を測 定した。その結果を図2に示す。

[0050]

図2から明らかなように、糖転移ルチンを担持せしめたシルクパウダーは、シルクパウ ダー単独、或いは、シルクパウダーと糖転移ルチンの混合物に比して、UV-B及びUV - A領域の紫外線の反射率が低く抑えられており、効果的に紫外線を吸収することが判明 した。また、実験1と実験2の結果から、担体として、シルクパウダーを使用するよりも セルロースパウダーを使用した場合の方が、少量の糖転移ルチンの担持により、その紫外 線の吸収能が効果的に発揮されることが判明した。

[0051]

以下に、本発明の機能性粉体、この機能性粉体を含有する皮膚外用剤用の添加剤、及び、 この機能性粉体又は機能性粉体を含有する皮膚外用剤用添加剤を配合した皮膚外用剤の例 を実施例で具体的に挙げて説明する。しかし、本発明はこれらの実施例によって限定され るものではない。

[0052]

<機能性粉体>

【実施例1】

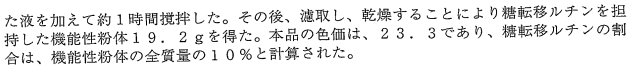
[0053]

結晶セルロース(旭化成株式会社販売、商品名「アビセルPH-M06」)20gを精 製水45ml中に加えて内温10~15℃で撹拌下、糖転移ルチン(株式会社林原生物化 学研究所販売、商品名「 α Gルチン」) 1 g を精製水 5 m l に溶かした液を一度に加えて 同温で2時間撹拌した。その後、室温で約1時間撹拌した後、濾別し、乾燥することによ り糖転移ルチンを担持した機能性粉体19.5gを得た。この乾燥した機能性粉体57. 5 m g を 5 0 m l 容のメスフラスコに量り、イオン交換水/エタノール=60/40 (v /v%)を加え、メスアップした。マグネティックスターラーで20分間攪拌して、担持 した糖転移ルチンを溶出させた。不溶のパウダーを自然濾過にて除き、光路波長1cmの 石英セルを用いて、溶液中糖転移ルチンに由来する360nm付近の吸極大収の吸光度を 測定したところ、0.6509となり、その色価($E^{1\%}$)は、5.66と計算された。 染着に使用した糖転移ルチンの色価(${f E}^{1~\%}$)は、 ${f 2~2~7}$ であり、得られた機能性粉体に 含まれる糖転移ルチンの割合は、機能性粉体の全質量の2.5%と計算された。

【実施例2】

[0054]

シルクパウダー(カネボウ株式会社社販売、商品名「シルクパウダーH」) 20gを精 製水150m1中に加えて撹拌下、実施例1で使用したものと同じ糖転移ルチン(株式会 社林原生物化学研究所販売、商品名「α Gルチン」) 6.4 gを精製水10 mlに溶かし



【実施例3】

[0055]

結晶セルロース(旭化成株式会社販売、商品名「アビセルPH-M06」)20gを精 製水45ml中に加えて内温90℃で撹拌下、糖転移へスペリジン(株式会社林原生物化 学研究所販売、商品名「 α Gへスペリジン」)1 gを精製水5 ml に溶かした液を加えて 約1時間撹拌した。その後放冷して濾取、乾燥することにより糖転移ルチンを担持した機 能性粉体19.3gを得た。本品の色価は5.49であった。

【実施例4】

[0056]

結晶セルロースの代わりにキトサン(焼津水産株式会社製)20gを用いる以外は、実 施例2と同じ条件で、糖転移へスペリジン(株式会社林原生物化学研究所販売、商品名「 α Gへスペリジン」)を担持した機能性粉体 1 9. 7 gを得た。本品の色価は 8. 4 8 %あった。

【実施例5】

[0057]

結晶セルロース(旭化成株式会社製、商品名「アビセルPH-M06」)20gを精製 水45m1中に加えて内温10~15℃で撹拌下、糖転移ルチン0. 5g及び糖転移へス ペリジン (株式会社林原生物化学研究所販売、商品名「αGへスペリジン」) 0.5 gを 精製水5m1に溶かした液を一度に加えて同温で2時間撹拌した。その後室温で約1時間 撹拌した後濾別し、乾燥することにより、糖転移ルチン及び糖転移へスペリジンを担持し た機能性粉体19.0gを得た。

【実施例6】

[0058]

結晶セルロース(旭化成株式会社製、商品名「アビセルPH-M06」)20gを精製 水45m1中に加えて内温90℃で撹拌下、特許文献3の実施例A−2に開示された方法 に準じて調製した糖転移ナリンジン(株式会社林原生物化学研究所製造)1gを100℃ に加熱した精製水7m1に溶かした液を90℃に冷却したものを加えて約1時間撹拌した 。その後、濾取し、放冷して、乾燥することにより糖転移ナリンジンを担持した機能性粉 体19.2gを得た。

【実施例7】

[0059]

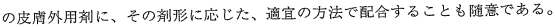
結晶セルロース(旭化成株式会社製、商品名「アビセルPH-M06」)20gを精 製水45m1中に加えて内温30℃で撹拌下、L-アスコルビン酸2-グルコシド(株式 会社林原生物化学研究所販売)1gを30℃に加温した精製水3m1に溶かした液を加え て約1時間撹拌した。その後、濾取し、放冷して、乾燥することによりLーアスコルビン 酸2-グルコシドを担持した機能性粉体19.0gを得た。

【実施例8】

[0060]

<機能性粉体を配合した皮膚外用剤用の添加剤>

実施例1~7で調製した機能性粉体の何れか1種2質量部に対して、化粧品用含水結晶 α , α - トレハロース (株式会社林原生物化学研究所販売) 1 質量部、アスコルビン酸 2 ーグルコシド(株式会社林原生物化学研究所販売)1質量部を混合均一に混合し、糖転移 ルチン、糖転移へスペリジン、糖転移ナリンジン及び/又はアスコルビン酸2ーグルコシ ドを担持した機能性粉体を含有する皮膚外用剤用の添加剤を調製した。これらの標品は、 α , α -トレハロースを含有しているので、機能性粉体の固結が抑制され、吸湿などもな く、機能性粉体の劣化も抑制された標品である。これらの標品は、粉末、固型、或いは、 固型粉末の形態の皮膚外用剤の素材としてそのまま使用してもよく、また、その他の剤形



【実施例9】

[0061]

<機能性粉体を配合した皮膚外用剤用の添加剤>

実施例 $1\sim7$ で調製した機能性粉体の何れか 1 種と粉末状の α , α ートレハロースの糖質誘導体とを等量、均一に混合し、糖転移ルチン、糖転移へスペリジン、糖転移ナリンジン及び/又はアスコルビン酸 2 ーグルコシドを担持した機能性粉体を含有する皮膚外用剤用の添加剤を調製した。これらの標品は、 α , α ートレハロースの糖質誘導体を含有しているので、機能性粉体の固結が抑制され、吸湿などもなく、機能性粉体の劣化も抑制された標品である。これらの標品は、粉末、固型、或いは、固型粉末の形態の皮膚外用剤の素材としてそのまま使用してもよく、また、その他の剤形の皮膚外用剤に、その剤形に応じた、適宜の方法で配合することも随意である。

[0062]

なお、実施例9の皮膚外用剤用の添加剤の調製に使用した粉末状の α , α ートレハロー スの糖質誘導体は、以下のようにして調製した。すなわち、濃度20%のとうもろこし澱 粉乳に最終濃度 O. 1%となるように炭酸カルシウムを加えた後、pH6.5に調整し、 これにα-アミラーゼ (ノボ社製造、商品名「ターマミール60L」) を澱粉グラム当た り 0 . 2%になるよう加え、95 \mathbb{C} で15分間反応させた。その反応液を、120 \mathbb{C} で1 0分間オートクレーブした後、50℃に冷却し、pHを5.8に調整後、澱粉グラム当た り特開昭63-240784号公報に開示されたマルトテトラオース生成アミラーゼ(株 式会社林原生物化学研究所製造)を5単位と、イソアミラーゼ(株式会社林原生物化学研 究所製造) を 5 0 0 単位となるように加え、 4 8 時間反応させ、これに α - アミラーゼ (上田化学株式会社製造、商品名「α-アミラーゼ2A」)を澱粉グラム当たり30単位加 え、更に、65℃で4時間反応させた。その反応液を、120℃で10分間オートクレー ブし、次いで45℃に冷却し、特開平7-143876号公報に開示されたアルスロバク ター・スピーシーズ Q36 (FERM BP-4316) 由来の非還元性糖質生成酵素 を澱粉グラム当たり2単位の割合になるよう加え、48時間反応させた。その反応液を9 5℃で10分間保った後、冷却し、濾過して得られる濾液を、常法に従って活性炭で脱色 し、H型及びOH型イオン交換樹脂により脱塩して精製し、更に濃縮して濃度70%のシ ラップを、無水物換算で、収率約90%で得た。このシラップを、常法により水素添加し 、精製し、濃度 7.5%のシラップ状の α , α ートレハロースの糖質誘導体を調製した。こ のシラップは、無水物換算で、 α ーマルトシル α , α ートレハロースを約53%、これ以 外の α , α ートレハロースの糖質誘導体を10%含有し、ソルビトール、マルチトール、 マルトトリイトール、マルトテトライトールなどの糖アルコールを合計で約37%含有し ていた。さらに、このシラップを、常法により噴霧乾燥して、粉末状の α , α - トレハロ ースの糖質誘導体を調製した。

[0063]

<機能性粉体を配合した皮膚外用剤>

【実施例10】

[0064]

<粉末ファンデーション>

5 質量部 酸化チタン 2 質量部 無水ケイ酸 4 質量部 コーンスターチ α ーマルトトリオシル α 、 α ートレハロース (株式会社林原生物化学研 1 質量部 究所製造) 2 質量部 シリコン油 1 質量部 リンゴ酸ジイソステアリル 1 質量部 ジオクタン酸ネオペンチルグリコール 2質量部 スクワラン

実施例1の方法で調製した糖転移ルチンを担持した機能性粉体 1 質量部 実施例6の方法で調製した糖転移ナリンジンを担持した機能性粉体 3質量部 10質量部 シリコン末 68質量部 セリサイト

上記処方に従って、常法により、粉末ファンデーションを調製した。本品は、糖転移ルチ ンを担持した機能性粉体及び糖転移ナリンジンを担持した機能性粉体を含有しているので 、機能性粉体上の糖転移ルチンや糖転移ナリンジン、或いは、それから徐々に遊離する糖 糖転移ルチンや糖転移ナリンジンが、紫外線を吸収し、皮膚の活性酸素や脂質の過酸化物 の発生を抑制するので、顔の皺や表情皺の発生が抑制され、肌の老化を抑制する効果が長 期間持続し、ハリがあり、且つ、くすみのない肌を保持する目的で使用することができる 。また、本品は、糖転移ルチン及び糖転移ナリンジンの持つ、抗炎症作用により、肌のあ れや炎症が抑制されるので、安全性の点でも優れている。

【実施例11】

[0065]

<粉末ファンデーション>	
タルク	20質量部
マイカ	3 3 質量部
カオリン	7 質量部
ナイロンパウダー	10質量部
	10質量部
二酸化チタン	3 質量部
雲母チタン	1 質量部
ステアリン酸亜鉛	1 質量部
赤酸化鉄	3 質量部
黄色酸化鉄	3 質量部
水不溶性キトサンにシコン色素を担持せしめた黒色顔料	
実施例9の方法に基づき調製した糖転移へスペリジンを担持した機	ie
性粉体を含有する皮膚外用剤用添加剤	4 質量部
スクワラン	6 質量部
	1 質量部
酢酸ラノリン	2 質量部
ミリスチン酸オクチルドデシル	適量
香料	適量
防腐剤	迎里

上記処方に従って、常法により、粉末ファンデーションを調製した。本品は、糖転移へス ペリジンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移へスペリジン 、或いは、それから徐々に遊離する糖転移へスペリジンが、紫外線を吸収し、皮膚で発生 する活性酸素や脂質の過酸化物の発生を抑制することから、顔の皺や表情皺の発生を抑制 し、皮膚の老化を抑制する効果が長期間持続するので、ハリがあり、且つ、くすみのない 肌を保持する目的で使用することができる。また、本品は、用いた皮膚外用剤添加剤中に α , α - トレハロースの糖質誘導体を含有しているので、つやが有り、べたつかず、ほか しやすく、密着感があり、塗膜の油光もなく、しかも、汗や皮脂でにじみにくい、化粧持 ち、使用感に優れた固型粉末化粧料である。また、本品は、 α , α - トレハロースの糖質 誘導体及び糖転移へスペリジンが皮膚のあれや炎症を、抑制するので、安全性の点からも 優れている。さらに、本品は、温度安定性にも優れており、長期間高温度条件下に放置し ても変臭、変形などがみられない。

【実施例12】

[0066]

<化粧下地>

精製水 グリセリン 6 6 質量部

4. 7質量部

実施例9で調製した糖転移へスペリジンを担持した機能性粉体を含

45質量部

有する皮膚外用剤用添加剤	7質量部
プロピレングリコール	7質量部
二酸化チタン	2 質量部
スクワラン	3 質量部
セチルー2-エチルヘキサノエール	3 質量部
ワセリン	1 質量部
赤色酸化鉄	0.01質量部
黄色酸化鉄	0.01質量部
特許第2815026号公報の実施例1の記載に基づいて調	
製した水不溶性キトサンにシコン色素を担持せしめた粉	
体(株式会社林原生物化学研究所製造)	0.07質量部
ヘキサメタリン酸ナトリウム	0.01質量部
水酸化ナトリウム	0.2質量部
セトステアリルアルコール	3 質量部
	2 質量部
ステアリン酸 グリセリルモノステアレート	2 質量部
	適量
香料	適量
「防腐剤 ヨロオスダーズ、党法により、化粧下地を調製した。本品は、糖	· -

上記処方に従って、常法により、化粧下地を調製した。本品は、糖転移へスペリジンを担 持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移へスペリジン、或いは、そ れから徐々に遊離する糖糖転移へスペリジンが、紫外線を吸収し、皮膚等の血流量を増加 させると共に、皮膚で発生する活性酸素や脂質の過酸化物の発生を抑制することから、顔 の皺や表情皺の発生を抑制し、皮膚の老化を抑制する効果が長期間持続するので、ハリが あり、且つ、くすみのない肌を保持する目的で使用することができる。また、本品は、用 いた皮膚外用剤添加剤中にα,α-トレハロースの糖質誘導体を含有しているので、べた つかず、化粧の良い化粧下地である。また、本品は、 α , α ートレハロースの糖質誘導体 及び糖転移へスペリジンが皮膚のあれや炎症を、抑制するので、安全性の点からも優れて いる。さらに、本品は、温度安定性にも優れており、長期間高温度条件下に放置しても変 臭、変形などがみられない。

【実施例13】

[0067]

<アイライナー>

酢酸ビニル樹脂エマルジョン	4 5 質量部
	3 質量部
グリセリン 実施例 9 で使用したシラップ状の α , α ートレハロースの糖質誘導体	2 質量部
実施例9で使用したシブック状のは、 は 下レバー バッ相乗励等に	1 5 質量部
カルボキシメチルセルロース(10%水溶液)	1質量部
ポリオキシエチレンソルビタンモノオレイン酸エステル	
精製水	19質量部
キトサンにシコン色素を担持せしめた粉体(株式会社林原生物化学	
研究所販売、商品名「シコンブラックキトファインパウダ	
	15質量部
ー」) シルクパウダーにクチナシ色素を担持せしめた粉体(株式会社林原	
シルクパウダーにクナナン世系を担付せてめた物体(体式などが)	1 質量部
生物化学研究所販売、商品名「雨城クチナシパウダー」)	加里貝工
実施例8の方法で調製した糖転移へスペリジンを担持した機能性粉	0 年 目 27
体を含有する皮膚外用剤用添加剤	2 質量部
	適量
	適量
体を含有する皮膚外用剤用心加剤 香料 防腐剤	適量

防腐剤 上記処方に従い、常法によりアイライナーを調製した。本品は、糖転移へスペリジンを担 持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移へスペリジン、或いは、そ れから徐々に遊離する糖糖転移へスペリジンが、紫外線を吸収し、目の縁やその周囲の皮 膚の血流量を増加させると共に、活性酸素や脂質の過酸化物の発生を抑制することから、 目の縁やその周囲の皺、表情皺、たるみの発生を抑制し、老化を抑制する効果が長期間持 続するので、ハリがあり、且つ、くすみのない状態を保持する目的で使用することができ る。また、本品は、用いた皮膚外用剤添加剤中に α , α – トレハロースを含有しているの で、べたつかず、化粧の良い化粧下地である。また、本品は、 α , α ートレハロース及び 糖転移へスペリジンが皮膚のあれや炎症を、抑制するので、安全性の点からも優れている 。さらに、本品は、温度安定性にも優れており、長期間高温度条件下に放置しても変臭、 変形などがみられない。

【実施例14】

[0068]

<サンスクリーン>

3 5 質量部 精製水 5 質量部 1, 3-ブチレングリコール 6 質量部 スクワランパラメトキシケイ皮酸オクチル 3 質量部 オキシベンゼン 3質量部 疎水処理二酸化チタン 3質量部 ジイソステアリン酸グリセリン アスコルビン酸-2グルコシド (株式会社林原生物化学研究所販売) 2 質量部 不溶性のキトサンにシコン色素を担持せしめた粉体(株式会社林原 生物化学研究所販売、商品名「シコンCAブラックキトファイ

ンパウダー |)

実施例9の方法で調製した糖転移ルチンを担持せしめた機能性粉体

を含有する皮膚外用剤用添加剤

3 質量部 1. 5 質量部

0.5質量部

有機変性モノリロナイト 上記処方に従い、常法によりサンスクリーンを調製した。本品は、糖転移ルチンを担持し た機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン、或いは、それから徐々 に遊離する糖糖転移ルチンが、紫外線を吸収して日焼けを防止すると共に、皮膚の日焼け などに伴い発生する活性酸素や脂質の過酸化物の発生を抑制することから、顔の皺や表情 皺の発生を抑制し、皮膚の老化を抑制する効果が長期間持続するので、ハリがあり、且つ 、くすみのない肌を保持する目的で使用することができる。また、本品は、糖転移ルチン を担持した機能性粉体が紫外線を吸収するので、日焼け防止の点でも優れており、さらに 、本品は用いた皮膚外用剤添加剤中のα,α-トレハロースの糖質誘導体及び糖転移ルチ ンの持つ、抗酸化作用、抗炎症作用により、肌のあれや炎症が抑制されるので、安全性の 点でも優れている。

【実施例15】

[0069]

<口紅>

実施例3の方法で調製した糖転移へスペリジンを担持した機能性粉体 1 質量部 3. 5 質量部 二酸化チタン 1 質量部 青色1号 0. 1質量部 黒酸化鉄 1. 5 質量部 ベンガラ 2 5 質量部 ヒマシ油 8 質量部 キャンデリラロウ 8 質量部 固形パラフィン 5 質量部 ミツロウ 5 質量部 カルナウバロウ 11質量部 ラノリン 2 0 質量部 2-エチルヘキサン酸セチル 10質量部 イソプロピルミリステート

酸化防止剤 香料

適量適量

上記処方に従い、常法により口紅を調製した。本品は、糖転へスペリジンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移へスペリジン、或いは、それから徐々に遊離する糖糖転移へスペリジンが、紫外線を吸収し、唇、及び、それらの周辺部位の皮膚の血流量を増加させると共に、活性酸素や脂質の過酸化物の発生を抑制することから、唇、その周囲の皺や表情皺の発生を抑制し、老化を抑制する効果が長期間持続するので、ハリがあり、また、皺、表情皺、くすみのない唇を保持する目的で使用することができる。また、本品は、糖転移へスペリジンの持つ抗炎症作用により、唇に使用しても、あれや炎症の発生もなく、安全性の点でも優れている。さらに、本品は温度安定性にも優れており、長期間高温度条件下に放置しても変臭、変形などがみられない。

【実施例16】

[0070]

<口紅>

実施例2の方法で調製した糖転移ルチンを担持した機能性粉体 1 質量部 3. 5 質量部 二酸化チタン 0.5質量部 赤色201号 2 質量部 赤色202号 0.05質量部 赤色223号 8 質量部 キャンデリラロウ 30質量部 ヒマシ油 20質量部 2-エチルヘキサン酸セチル 4 質量部 セレシン 2 質量部 カルナウバロウ 11質量部 ラノリン 4 0 質量部 イソステアリン酸ジグリセリド ポリオキシエチレン(25)ポリオキシプロピレン(20) 1 質量部 2-テトラデシルエーテル 1 質量部 グリセリン 実施例 9 で使用したシラップ状の α , α ートレハロースの糖質誘導体 2 質量部 1 質量部 糖転移へスペリジン 4 質量部 精製水

上記処方に従い、常法により口紅を調製した。本品は、糖転移ルチンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン或いは、それから徐々に遊離する糖糖転移ルチン、及び/又は、糖転移へスペリジンが、紫外線を吸収し、唇やその周辺部位の血流量を増加させ、活性酸素や脂質の過酸化物の発生を抑制すると共に毛細血管を強化することから、唇やその周囲の皺や表情皺の発生を抑制し、唇の老化を抑制する効果が長期間持続するので、ハリがあり、且つ、くすみのない唇を保持する目的で使用することができる。また、本品は、 α , α -トレハロースの糖質誘導体を含有しているので、唇に使用した際には、つやが有り、べたつかず、化粧持ち、使用感に優れている。しかも、 α , α -トレハロースの糖質誘導体、糖糖転移ルチン及び/又は糖転移へスペリジンの持つ抗酸化作用、抗炎症作用により、唇に使用しても、唇のあれや炎症の発生もなく、安全性の点でも優れている。更に、本発明の固型粉末化粧料は温度安定性にも優れており、長期間高温度条件下に放置しても変臭、変形などがみられない。

【実施例17】

[0071]

<アイシャドー>

タルク マイカ セリサイト 4 5 質量部 1 5 質量部 5 質量部

ページ: 25/

特許第2815026号公報の実施例1の記載に基づいて調製した 水不溶性キトサンにシコン色素を担持せしめた粉体(株式会社 林原生物化学研究所製造)

12質量部 3 質量部

10質量部

黒酸化鉄

パール顔料

実施例6の方法で調製した糖転移ナリンジンを担持せしめた機能性

粉体

2質量部

流動パラフィン

6 質量部

メチルポリシロキサン

2質量部

セスキオレイン酸ソルビタン

2質量部

上記処方に従い、常法によりアイシャドーを調製した。本品は、糖転移ナリンジンを担持 した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ナリンジン或いは、それから 徐々に遊離する糖糖転移ナリンジンが、紫外線を吸収し、瞼や目尻、それらの周囲の活性 酸素や脂質の過酸化物の発生を抑制すると共に、毛細血管を強化することから、瞼の皺や たるみの発生を抑制し、瞼の皮膚の老化を抑制する効果が長期間持続するので、ハリがあ り、且つ、くすみのない瞼を保持する目的で使用することができる。また、本品は、つや が有り、べたつかず、化粧持ちに優れる固型粉末化粧料であり、皮膚のあれや炎症の発生 もなく、使用感に優れている。さらに、本品は、温度安定性にも優れており、長期間高温 度条件下に放置しても変臭、変形などがみられない。

【実施例18】

[0072]

<アイシャドー>

実施例8の方法で調製した糖転移ルチン及び糖転移へスペリジンを

担持した機能性粉体を含有する皮膚外用剤用添加剤

5 質量部

タルク

4 6 質量部

マイカ

16質量部

セリサイト

5 質量部 10質量部

パール顔料 流動パラフィン 6 質量部

メチルポリシロキサン

5 質量部 3 質量部

セスキオレイン酸ソルビタン

3 質量部

黒酸化鉄

シルクパウダーにシコン色素を担持した粉体(株式会社林原生物

1 質量部

化学研究所販売、商品名「雨城シコンパウダー」) 上記処方に従い、常法によりアイシャドーを調製した。本品は、糖転移ルチン及び糖転移 ヘスペリジンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン及 び糖転移へスペリジン、或いは、それから徐々に遊離する糖転移ルチン及び糖転移へスペ リジンが、紫外線を吸収し、皮膚の活性酸素や脂質の過酸化物の発生が抑制する共に毛細 血管を強化することから、瞼や目尻、それらの周囲の皺やたるみの発生を抑制し、老化を 抑制する効果が長期間持続するので、ハリがあり、且つ、くすみのない状態を保持する目 的でことができる。また、本品は、用いた皮膚外用剤添加剤中に α , α - トレハロースを 含有しているので、つやが有り、べたつかず、ぼかしやすく、密着感があり、塗膜の油光 もなく、しかも、汗や皮脂でにじみにくい、化粧持ち、使用感に優れた固型粉末化粧料で ある。また、 α , α ートレハロース、糖転移ルチン及び糖転移へスペリジンが皮膚のあれ や炎症を、抑制するので、安全性の点からも優れている。さらに、本品は、温度安定性に も優れており、長期間高温度条件下に放置しても変臭、変形などがみられない。

【実施例19】

[0073]

<オイルタイプサンタン化粧品> 流動パラフィン

68質量部

セチルオクタノエート

2 8 質量部

実施例9の方法で調製した糖転移ルチンを担持した機能性粉体を含

有する皮膚外用剤用の添加剤

2 質量部

上記処方に従い、常法によりオイルタイプのサンタン化粧品を調製した。本品は、糖転移ルチンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン、或いは、それから徐々に遊離する糖糖転移ルチンが、紫外線を吸収し、皮膚の日焼けなどに伴う活性酸素や脂質の過酸化物の発生を抑制することから、顔の皺や表情皺の発生を抑制し、皮膚の老化を抑制する効果が長期間持続するので、ハリがあり、且つ、くすみのない肌を保持する目的で使用することができる。また、本品は、糖転移ルチンを担持した粉体が紫外線を吸収するので、日焼け防止の点でも優れており、さらに、用いた皮膚外用剤添加剤中の α , α -トレハロースの糖質誘導体及び糖転移ルチンの持つ、抗炎症作用により、肌のあれや炎症が抑制されるので、安全性の点でも優れている。

【実施例20】

[0074]

<石けん>

重量比4対1の牛脂及びヤシ油を通常のけん化・塩析法に供して 96.5質量部 得られるニートソープ 実施例 9 で使用したシラップ状のα,αートレハロースの糖質誘 1. 5 質量部 アスコルビン酸 2 -グルコシド(株式会社林原生物化学研究所販 0.5質量部 売) 0.5質量部 白糖 実施例3の方法で調製した糖転移へスペリジンを担持した機能性 0.5質量部 粉体 実施例7で調製したL-アスコルビン酸2-グルコシドを担持した 0.5質量部 機能性粉体 1 質量部 マルチトール ベニバナ赤処理セルロースパウダー(株式会社林原生物化学研究所 販売、商品名「ベニバナ赤セルロースパウダー」) 0.5質量部 0.0001質量部 感光素201号

香料

香料 上記配合に従い、常法により、石鹸を調製した。本品は、糖転移へスペリジンを担持した 機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移へスペリジン、或いは、それから 遊離する糖転移へスペリジンと、同時に配合されている α , α – トレハロースの糖質誘体 との相乗効果によって、皮膚の活性酸素や脂質の過酸化物の発生が抑制されるとともに毛 細血管が強化されることから、使用後も、皮膚のあれや炎症を抑制することができる、肌

滴量

に優しい石けんである。また、本品は、 α , α ートレハロースの糖質誘体を含有しているので、糖質を含有しているにも関わらず、透明感のある石鹸である。

【実施例21】

[0075]

<化粧用クリーム>

(配合1)

2質量部 モノステアリン酸ポリオキシエチレングリコール 5 質量部 自己乳化型モノステアリン酸グリセリン 5 質量部 DL-乳酸カリウム 1 質量部 ベヘニルアルコール 2質量部 エイコサテトラエン酸 1 質量部 流動パラフィン 実施例1の方法で調製した糖転移ルチンを担持した機能性粉体 2 質量部 10質量部 トリオクタン酸グリセリル

適量 防腐剤 (配合2) 2質量部 グリセリン 5 質量部 1, 3-ブチレングリコール 6 6 質量部 精製水 適量

香料 上記処方に従い、配合1の成分を混合後、常法に従って加熱溶解したものに、香料を除く 配合2の成分を混合後、ホモゲナイザーにかけ乳化し、更に香料を加えて撹拌混合しクリ ームを製造した。本品は、糖転移ルチンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能 性粉体上の糖転移ルチン、或いは、それから遊離する糖転移ルチンが、紫外線を吸収し、 皮膚の血流量を増加させると共に、活性酸素の発生や脂質の過酸化物の発生、皺の形成の 原因となる血管の形成などを抑制することから、皮膚の老化の防止の目的で使用すること ができる。また、本品は、汗、アカ、フケ、皮脂などからの脂質の酸化や分解をよく抑制 し、体臭の低減、皮膚刺激やかゆみの予防、更には、シミ、ソバカス、日焼けなどの色素 沈着症の治療用、予防用などに有利に利用できる。また、皮膚に塗布してもベタ付き感の ない、使用感に優れたクリームである。

【実施例22】

[0076]

<化粧用クリーム>

(配合1)

2 質量部 モノステアリン酸ポリオキシエチレングリコール 5 質量部 自己乳化型モノステアリン酸グリセリン 5 質量部 DL-乳酸カリウム 1 質量部 ベヘニルアルコール 2 質量部 エイコサテトラエン酸 1 質量部 流動パラフィン 10質量部 トリオクタン酸グリセリル 2質量部 アスコルビン酸2ーグルコシド 適量 防腐剤

(配合2)

実施例9で使用したシラップ状のα,αートレハロースの糖質誘

1. 6 質量部 導体 0.1質量部 ヒアルロン酸ナトリウム 0. 1質量部 グリチルリチン酸ジカリウム 0.1質量部 アロエベラエキス 0.05質量部 メリッサエキス 0.05質量部 カミツレエキス 実施例2の方法で調製した糖転移ルチンを担持した機能性粉体 1 質量部 1質量部

アイの水抽出エキス (株式会社林原生物化学研究所製造)

1,3ーブチレングリコール 精製水

5 質量部 6 6 質量部

上記処方により、配合1の成分を、常法により加熱溶解し、これに、配合2の成分を加え 、ホモゲナイザーにかけて乳化し、さらに、適量の香料を加えて撹拌混合しクリームを製 造した。本品は、糖転移ルチンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上 の糖転移ルチン、或いは、それから徐々に遊離する糖転移ルチンが、紫外線を吸収し、皮 膚の血流量を増加させると共に、活性酸素の発生や脂質の過酸化物の発生、皺の形成の原 因となる血管の形成などを抑制するこから、皮膚の老化防止の目的に使用することができ る。また、本品は、汗、アカ、フケ、皮脂などからの脂質の酸化や分解をよく抑制し、体 臭の低減、皮膚刺激やかゆみの予防、さらには、シミ、ソバカス、日焼けなどの色素沈着 症の治療用、予防用などに有利に利用できる。また、皮膚に塗布してもベタ付き感のない 、使用感に優れたクリームである。 【実施例23】 [0077] <化粧用乳液> 2. 5 質量部 ステアリン酸 1. 5質量部 セタノール 5 質量部 ワセリン 10質量部 流動パラフィン 2質量部 ポリオキシエチレンオレート 0.5質量部 酢酸トコフェロール 0.2質量部 グリチルリチン酸ジカリウム 3 質量部 ポリエチレングリコール(1500) 3 質量部 アスコルビン酸2ーグルコシド 3 質量部 アイの水抽出エキス 実施例9で調製した糖転移ルチンを担持した機能性粉体を含有する 4 質量部 皮膚外用剤用の添加剤 1 質量部 トリエタノールアミン 6 6 質量部 精製水 0.1質量部 プロピルパラベン 上記処方に従い、これらの配合成分を混合して、水酸化カリウムでpHを 6.7に調節し た後、更に、適量の香料を加えて、常法により、乳液を製造した。上記処方に従い、配合 1の成分を混合後、常法に従って加熱溶解したものに、香料を除く配合2の成分を混合後 、ホモゲナイザーにかけ乳化し、さらに香料を加えて撹拌混合し乳液を製造した。本品は 、糖転移ルチンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン 或いは、それから徐々に遊離する糖転移ルチンが、紫外線を吸収し、皮膚の血流量を増加 させると共に、活性酸素の発生や脂質の過酸化物の発生、皺の形成の原因となる血管の形 成などを抑制することから、皮膚の老化防止の目的で使用することができる。また、本品 は、汗、アカ、フケ、皮脂などからの脂質の酸化や分解をよく抑制し、体臭の低減、皮膚 刺激やかゆみの予防、更には、シミ、ソバカス、日焼けなどの色素沈着症の治療用、予防 用などに有利に利用できる。また、本品は、皮膚に塗布してもベタ付き感のない、使用感 に優れた乳液である。 【実施例24】 [0078] <リンス> (配合1) 2. 5 質量部 流動パラフィン 0.5質量部 ミリスチン酸 1. 5 質量部 セタノール 3 質量部 モノステアリン酸グリセリン ラウロイルグルタミン酸ポリオキシエチレンオクチルドデシルエ 1 質量部 ーテルジエステル 4 質量部 実施例1で調製したを糖転移ルチンを担持した機能性粉体 ピログルタミン酸イソステアリン酸ポリオキシエチレングリセリル 0.5質量部

感光色素301号

糖転移ナリンジン

ラウロイルーLーリジン

脂肪酸L-アルギニンエチルピロリドンカルボン酸塩

塩化ステアリルトリメチルアンモニウム

(配合2)

グリセリン

出証特2005-3036147

0.1質量部

2. 5 質量部

0.5質量部

0.5質量部

0.1質量部

3 質量部

ピロリドンカルボン酸ナトリウム

1 質量部

10質量部

精製水

75質量部

上記処方に従い、配合1を加熱混合してものに、配合2の成分を加熱混合したものを混合 し、常法により、乳化してリンスを調製した。本品は、糖転移ルチンを担持した機能性粉 体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン、或いは、それから遊離する糖転移 ルチンが、皮膚の血流量を増加させると共に、活性酸素の発生や脂質の過酸化物の発生、 皺、表情皺の形成の原因となる血管の形成などを抑制することから、皮膚の老化防止の目 的で使用することができる。

【実施例25】

[0079]

<シャンプー>

2-アルキル-N-カルボキシメチル-N-ヒドロキシメチル 35質量部 イミダゾリウムベタイン(30%水溶液) ヤシ油脂肪酸グルタミン酸トリエタノールアミン液(30%水 3 5 質量部 溶液) 実施例 9 で使用したシラップ状のα,αートレハロースの糖質 10質量部 10質量部 ココイルグリシンカリウム (30%水溶液) 2.3質量部 ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド 実施例3で調製した糖転移へスペリジンを担持した機能性粉末 3 質量部 0. 1質量部 感光色素201号 0.1質量部 感光色素301号

精製水 上記処方に従い、これらの成分を混合後、撹拌しながら70℃に加温して溶解し、更に適 量の香料を加えて、常法により、シャンプーを製造した。本品は、糖転移へスペリジンを 担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン、或いは、それか ら遊離する糖転移ルチンが、皮膚の血流量を増加させると共に、活性酸素の発生や脂質の 過酸化物の発生を抑制することから、皮膚の老化防止の目的で使用することがてぎる。配 合基剤として使用されている乳化剤などの成分に由来する不快臭がよく低減され、又、使 用時にその一部が口に入ってもその不快味が低減されており、泡立ちもよく、使用感に優 れたシャンプーである。また、本品は、アミン類、アルデヒド類の生成及び/又は脂質の 酸化や分解をよく抑制し、頭皮や皮脂に由来する異臭の発生の予防、かゆみの予防やフケ の発生の抑制、育毛、養毛或いは、頭皮の老化の治療用、予防用などに有利に利用できる 。また、本品は、 α , α ートレハロースの糖質誘導体を含有しているので、グリセリンを 使用したシャンプーに比して、保湿性に優れている上、皮膚に対する刺激性が低いので、 過敏症を懸念することなく利用することができる。

【実施例26】

[0080]

<ヘアトリートメント>

(配合1)

5 質量部 ステアリルアルコール 5 質量部 モノステアリン酸グリセリン 3. 5 質量部 流動パラフィン ラウロイルグルタミン酸ポリオキシエチレンオクチルドデシル 2 質量部 エーテルジエステル 1 質量部 ピログルタミン酸イソステアリン酸ポリオキシエチレングリセリル (配合2) 実施例 9 で使用したシラップ状の α , α - トレハロースの糖質誘導体 5 質量部 3 質量部 1. 3ーブチレングリコール 1 質量部 塩化ステアリルトリメチルアンモニウム

ピロリドンカルボン酸ナトリウム

1質量部

実施例1で調製した糖転移ルチンを担持した機能性粉体

0. 4 質量部

実施例7で調製したL-アスコルビン酸2-グルコシドを担持した

機能性粉体

0.4質量部 6 5 質量部

脱イオン水

上記配合に従い、配合1の成分を加熱、混合したものに、配合2の成分を加熱混合したも のを加えて混合し、常法により、乳化してヘアトリートメントを調製した。本品は、糖転 移ルチンを担持した機能性粉体及びアスコルビン酸2-グルコシドを担持した機能性粉体 を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン及びアスコルビン酸2ーグルコシド、 或いは、それから徐々に遊離する糖転移ルチン及びアスコルビン酸2ーグルコシドが、皮 膚の血流量を増加させると共に、活性酸素の発生や脂質の過酸化物の発生を抑制すること から、皮膚の老化防止の目的で使用することができる。また、本品は、 α , α ートレハロ ースの糖質誘導体を含有しているので、配合基剤として使用されている乳化剤など成分に 由来する不快臭がよく低減され、又、使用時にその一部が口に入ってもその不快味が低減 されており、保湿性に優れている上、皮膚に対する刺激性が低い、使用感に優れたヘアト リートメントである。

【実施例27】

[0081]

<外傷治療用軟膏>

(配合1)

マクロゴール (400)

4 5 0 質量部

カルボキシビニルポリマー

3 質量部 1 質量部

プルラン

イソプロパノール400質量部に対してグルコン酸クロルヘキ

1 質量部

実施例2で調製した糖転移ルチンを担持した機能性粉体

2 質量部

(配合2)

実施例 9 で使用したシラップ状の α , α ートレハロースの糖質誘導

80質量部

水酸化ナトリウム

シジン液

3質量部

精製水

67質量部

上記配合に基づき、配合1の成分を、常法により、真空混合撹拌し、これに配合2の成分 を加えて混合し、適度の伸び、付着性を有する外傷治療用軟膏を得た。本品は、糖転移ル チンを担持した機能性粉体を含有しているので、機能性粉体上の糖転移ルチン、或いは、 それから遊離する糖転移ルチンにより、皮膚の活性酸素の発生や脂質の過酸化物の発生が 抑制され、皮膚の炎症が防止される。また、本品は、 α , α - トレハロースの糖質誘導体 を含有しているので、配合成分に由来する不快臭が低減され、又、使用時にその一部が口 に入ってもその不快味が低減されているので、使用時の不快感が軽減されるだけでなく、 塗り心地もよく、創面に直接塗布するか、ガーゼなどに塗るなどして患部に使用すること により、切傷、擦り傷、火傷、水虫、しもやけなどの外傷を治療することができる。

【産業上の利用可能性】

[0082]

本発明のビタミン配糖体から選ばれる何れか1種又は2種以上を糖質などの担体に担持 せしめた機能性粉体は、粉末、固型或いは固型粉末などの形態の皮膚外用剤にも、容易に 均質に配合できる。また、本発明の皮膚外用剤は、ビタミン配糖体の持つ機能を、これら の糖転移物を担体に担持せずに配合した場合に比して、長期間発揮することができる。本 発明は、この様に顕著な作用効果を奏する発明であり、産業上の貢献は誠に大きく、意義 のある発明である。

【図面の簡単な説明】

[0083]

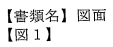
【図1】この発明のセルロースパウダーに糖転移ルチンを担持せしめた粉体の分光反射率を示す図である。

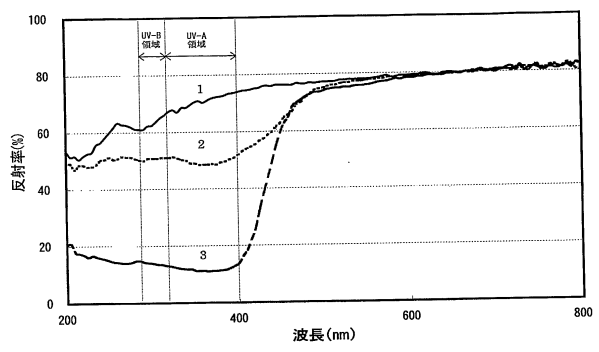
【図2】この発明のシルクパウダーに糖転移ルチンを担持せしめた粉体の分光反射率を示す図である。

【符号の説明】

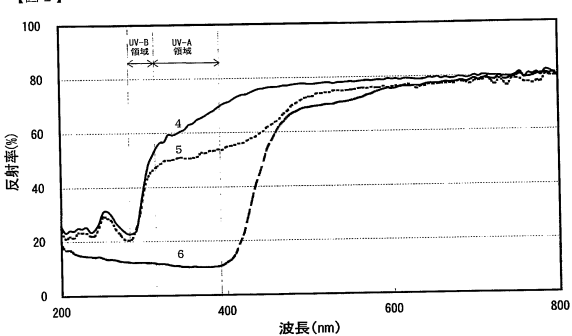
[0084]

- 1. セルロースパウダーのみの分光反射率
- 2. セルロースパウダーに 2. 5%の糖転移ルチン粉末を混合した粉末の分光反射率
- 3. セルロースパウダーに2. 5%の糖転移ルチンを担持せしめた粉体の分光反射率
- 4. シルクパウダーのみの分光反射率
- 5. シルクパウダーに10%の糖転移ルチン粉末を混合した粉末の分光反射率
- 6. シルクパウダーに10%の糖転移ルチンを担持せしめた粉体の分光反射率









【書類名】要約書

【要約】

【課題】 ビタミン配糖体から選ばれる何れか1種又は2種以上を担持せしめた機能性粉 体を提供し、これらの機能性粉体を含有しビタミン類の持つ機能を効果的に発揮する、使 用感に優れた皮膚外用剤を提供することを課題とする。

【解決手段】 ビタミン配糖体から選ばれる1種又は2種以上を、糖質などの担体に担持 せしめた機能性粉体、及び、この機能性粉体を含有せしめた皮膚外用剤を提供することに より上記課題を解決する。

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-076061

受付番号

5 0 4 0 0 4 3 8 9 1 6

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

0 0 9 4

作成日

平成16年 3月18日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成16年 3月17日

特願2004-076061

出願人履歴情報

識別番号

[000155908]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1998年10月21日

住所変更

岡山県岡山市下石井1丁目2番3号

株式会社林原生物化学研究所